DAVIDSON'S



Principles and Practice of Medicine

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

(ديمينسون)

الرجيع

د. محمد عبد الرحميّ العينية

اختصاص بالدراس الداهلية

اختصاسي بالتخدير وتشاية الكندة

هيئة التحرير

و رئيس اللسم الطبي وليس السم الترجية

د. محمود طلوزي آ، زيـاد فخطيب



DAVIDSON'S

Principles and Practice of

Christopher Haslett Edwin R. Chilvers Nicholas A. Boon Nicki R. Colledge

INTERNATIONAL COITOR

John A.A. Hunter





Davidson's Principles and Practice of Medicine

19th Edition

ديفيدسون مبادئ وممارسات الطب الباطني النسخة العربية

هذه النسخة للدعاية، يرجى شراء الكتاب إذا أعجبك www.dar-alquds.com

By: Dr. W!SS



أمراض الكبد والسبيل الصفراوي (دیفیدسون)

ترجمة

د. محمد عبد الرحمن العينيَّة اختصاصى بالأمراض الداخلية اختصاصي بالتخدير والعناية المركزة

رئيس القسم الطبي

رئيس قسم الترجمة

هيئة التحرير :

د. محمود طلوزي

أ. زيـاد الخطيب

رفعة الطبع متفون. يرسلعلوم دارالقه لِلطِّبَاعَةِ وَالنَّيْثُرَوَالتَّوَزِيغِ دمشق – يرموك – هاتف: ٦٣٤٥٣٩١ فاکس: ٦٣٤٦٢٣٠ ـ ص.ب: ٢٩١٣٠ www.dar-alquds.com

مقدمة الناشر

بسم الله الرحمن الرحيم الحمد للبه رب العبالمين وأفضيل الصيلاة وأتم التسيليم على سيدنا محميد وعلى آليه

فإننا إذ نهنئ أنفسنا على الثقبة الغاليبة التي منحبها لبنا قراؤننا الأعبزاء وانطلاقناً

وأصحابه أجمعين وبعيد:

من حرصنا على تقديم الجديد والمفيد في ميادين العلوم الطبية يسرنا أن نقدم للزملاء الأطباء والأخوة طلاب الطب هذا المرجع القيم في الأمراض الباطنية (ديفيدسون) وقيد

جاء اختيارنا له لما يتمتع به من سمعة طيبة وتناسق في معلوماته. ويسرنا أن نقدم جزءاً جديداً من هذا المرجع الهام وهو أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

الا بد من التنويه إلى أننا قد أضفنا في نهاية هذا الفصل ملحق مبادئ العناية المشددة. وقد عماننا على تجزئة الكتاب إلى فصول نقدمها تباعناً ثم نقوم بجمعها بمجلد

واحد كما فعلنا في كتاب الناسون.

والشكر الجزيل لكل من ساهم في إنجاز هذا العمل راجين من الله عنز وجل أن

بوفقنا دائماً في اختيار الأفضل لرفد مكتبتنا الطبية العربية بكل ما هـو قيم.

والله من وراء القصد

د. محمود طلوزي

رئيس القسم الطبي والمدير العام لدار القدس للعلوم



أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

LIVER AND BILIARY TRACT DISEASE

المحتويات

التهاب الكبد المناعى الذائي......

(4) - 61	737
• داء ويلسون (النتكس الكبدي العدسي)	تشريح الوظيفي والفيزيولوجيا والاستقصاءات
• عوز خميرة الفا واحد انتي تريبسين93	لوظائف الكبدية الرئيسة
• التشمع الصفراء :	التشريح الطفف

-1 m 4 - 1 - 1	
 التشمع الصفراوي	لتشريح الوظيفي
 التماب الأفتية الصف ادية للصلب 	ستقصاءات الأمراض الكبدية الصفراوية

8	
 التهاب الأفتية الصفراوية المصلب	ستقصاءات الأمراض الكبدية الصفراوية
43,7	

• أمراض الكبد الوعائية	لظاهر الرئيسة للأمراض الكبدية
ه اورام الكيد	اختبارات ووظائف الكبد الشاذة اللاأعراضية

» اورام الكبد	اختبارات ووظائف الكيد الشاذة اللاأعراضية
ه امراض كيدية متنوعة	اليرفانا

« امراض كبدية متنوعة	ليرقان
• الخراجات الكبدية	لقصور الكبدي الحاد (الخاطف)

 العقيدات الكبدية 	التشمع والقصور الكيدي المزمن41
 الأمراض الكيمية والليفية المتعددة الكيمات	ارتفاع التوتر اليابي

الصفراوية الأخرى	لاعتلال الدماغي الكيدي (البابي الجهازي)
« أمراض الحويصل الصفراوي والأمراض	لحبنلحبن
o	رصع مودر مهبي

0-77 4370-2-7	
الصفراوية الأخرى	عتلال الدماغي الكبدي (البابي الجهازي)
• التشريح الوظيفي	قصور الكبدى الكلوىقصور الكبدى الكلوى

الصفراوية الأخرى	لاعتلال الدماغي الكيدي (البابي الجهازي)
• التشريح الوظيفي	قصور الكبدي الكلوي

الصفراوية الأخرى	لاعتلال الدماغي الكبدي (البابي الجهازي)
• التشريح الوظيفي	لقصور الكبدي الكلوي

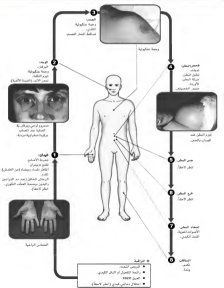
	4		4. 4
13	• الحصيات الصفراوية	ة متنية	ب نوعية لأمراض كبدي
10		46	

الداء الكبدى الكحولي (الإيثانولي)..................



الفحص السريري للبطن لتحري أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

CLINICAL EXAMINATION OF THE ABDOMEN FOR LIVER AND BILIARY DISEASE



آن فرع البطن؛ ودوماً ابدأ بالقرع من المطقة الرنانة باتجاء منطقة الأصمية. أي اقرع الحافة السقلية من الأسفل والحافة الطوية من الأعلى، اقرع البطن بلطف والصدر أكثر ثباتاً. • سُد تحديد الحافة العليا للكبد تأكد من موضعها بقد الأضلاع بدءاً من الزاوية التصية باتجاد الأسفل (الراوية القصية نواري المنافة الوربية الثانية). الأصمية التنطلة: ♦ نبأ حول السرة (رنانة). افرع عواصل أسم حتر

وحدد اللكان الذي ظهرت ميه الأصمية. واطلب من المريض أن يستدير إلى جهة اليد اليسرى ولاحط فيما إذا كان مستوى الأصمية قد تحرك باتجاء السرة.

🕤 الرماش الخافق



تُفَسِيدُ بِالنَّمَادِ الأَمَامِ كُلُّ 2-3 ثواني



🕝 جسر البطنء



الطحال اندا ثانية من الحفرة الحرقفية اليسى. هانحه بالحس نحو الربع الطوي الأيسر يفواصل 2 سع. هممع اليد اليسرى حول الأضلاخ السفلية الوحشية بينما تقترب من الحافة الصلعية.





وحدد فيما إذا كالت تاعمة أو غير منتظمة. مممنة أو غير ممضة، وتأكد من شكلها، عدد الحافة الطوية بالقرع (انظر 6).

- لا يمكن الوصول بين الطحال والأت - يتحرك جيداً مع التنفس. يعد الكبد من أثقل أجهزة الجسم (1.2-1.5 كغ) ووظيفته الرئيسة التي يقوم بها هي الحفاظ على توازن الجسم الداخلي. وإن موقعه التشريحي يشكل الأساس للقيام بهذه الوظيفة لأن امتصاص معظم المواد الأجنبية الداخلة إلى الجسم يحدث في المي والدم البابي الذي ينزح المي يجري باتجاه الكبد الذي يقوم لاحقاً بضبط تحرر الغنيات المتصة إلى الدوران الجهازي، وبالإضافة لوظيفته الخاصة باستقلاب الغذيات فإنه قادر على خزن وتحرير العديد من المواد الأساسية

(الركائز) والفيتامينات والمعادن. ويلعب دوراً رئيساً في استقلاب الأدوية والبيلروبين. كذلك فالكبد هو أكثر عضو شبكي

يطاني موجود في الجسم، وموقعه مهم جداً لإزالة الجراثيم ومنتجاتها التي تدخل الجسم عبر المعي غالباً.

التشريح الوظيفي والفيز يولوجيا والاستقصاءات FUNCTIONAL ANATOMY PHYSIOLOGY AND INVESTIGATIONS

MAJOR HEPATIC FUNCTIONS الوظائف الكبدية الرئيسة

ينجز الكبد عدداً كبيراً من الوظائف (انظر الشكل 1). بعد تناول الطعام نجد أن أكثر من نصف الغلوكوز المتص يُقبط من قبل الكبد ويُخزن فيه على شكل غلايكوجين أو يُحوَّل إلى لاكتات (لبنات) تتحرر لاحقاً إلى الدوران الجهازي. تستخدم الحموض الأمينية لتركيب البروتينات الكيدية والبلازمية والفائض منها يتدرك متحولاً إلى بولة. بالمقابل نجد أنه خلال الصيام يقوم الكبد بتحرير الغلوكوز المشتق إما من تحطيم الغلايكوجين أو من استحداث غلوكوز جديد من الحموض الأمينية المتحررة من أنسجة خارج كبدية مثل العضلات، خلال الصيام

يتثبط تركيب البولة ويتثبط كذلك تحرير البروتينات الداخلية والحموض الأمينية الكبدية. وخلال فترتى تناول الطعام والصيام يلعب الكبد دوراً رئيساً في استقلاب الشحوم ليولد البروتينات الشحمية المنخفضة الكثافة جداً وسيتقلب البروتينات الشحمية المنخفضة والمرتفعة الكثافة. تركيب البروتينا



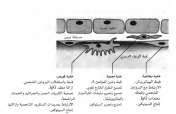
الشكل 1: الوظائف الكيدية المهمة.

يلمب الكبد دوراً مركزياً غا استقالاب البيلروبين والأمالاح الصفراوية والأدوية والكحبول. يشم تخزين بعض الفيتامينات مثل A و D و Eld عام الكبد بكعيات كبيرة. ينما تخزن بعض الفيتامينات الأخرى مثل فيشامين K

إن حوالي 5 /2 من كتلة الكيد تتكون من خلايا غير الخلايا الكيدية (انظر الشكل 2)، أشهوما على الإطلاق هي خلايا كونيد المشتقة من الوحيات Monocytes الدميوة وهي شكل أكبر كتلة مفرود في الجسم من الوحيات القيمة في الأنسجة وهي مسئولة عن 780 من القدرة البلعمية لمينة الجهاز، تزيل خلايا كونيش الكريات العمد الورمة والثائية والجرائيم والعمات الرائحة ومشتات نصعـمنتمد والنيفاتات الداخلية، كذلك فيان هماد

الخلايا تستطيع أن تتح طيفاً واسماً من الوسائط، الاتهامية التي تؤخر موضعها أو تتحرر إلى الموران الجهازي. توجد الخلايا التجهيد في مسافة ديس تلتيب ورا ماماً هر تشايع الجريان المدين الكدي، بعد الأنهة الكديدة هنا استوكيات التنجة من قبل خلايا كويفر والخلايا الكيميدية تعمل الخلايا التجهية التي تتحول بعد تشعيلها إلى خلايا فات نفط أورض يقهى عضلين تشكل عمسراً هاماً يكونات الطرق TRAM خلايا والتاليات المطالقة الكهدية تختلف عن

خلاية ذات نعط أزومي ليفي عضلية شكل مصدراً هاماً لكونات النظرة Matrix خارج الخلوي مثل القراء خلال عملية حدوث التشمح، تبطأن الخلايا البطائية الجيوب الكينة، هذه الأوعية الدموية الشعرية الكيمية تغتلف عن السيرير الوعائي الشعري التنشر في بالهن أنحاء الجسس، حيث لا يوجد غشاء شاعدي يمكن رؤيته بالمجهر الإلكتروني وتكون تقوب الخلايا البطائية المير (1 0 ميكرون) بعيث تسمح بجريان حر السوائل والجزيشات عبر الخلايا المديد ونية الخلايا التي قبل سافة بس



الشكل 2: وظائف خلايا الكبد اللامتنية.

15

FUNCTIONAL ANATOMY

بقسم الكبد عادة إلى فصين أيسر وأيمن بواسطة الرياط المتجلى وشق الرياط المدور وشق الرياط الوريدي. أضاف التقدم في حراحة الكند تقسيماً آخراً مفيداً أكثر نقوم على تقسيم الكند. إلى نصفين أيمن وأسير اعتماداً

على التروية الدموية (انظر الشكل 3). يقسم نصف الكبد الأيمن ونصفه الأيسر إلى ثماني شدف حسب تقسيمات

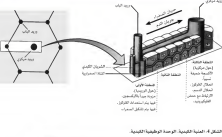
الأوردة الكيدية والبابية، تتألف كل شدفة من عدة وحدات أصغر تعرف باسم الفصيصبات التي تتألف من وريد مركزي وجيوب متشععة مفصولة عن بعضها البعض بصفائح مفردة من الخلايا الكبدية (خلايا كبدية منتيـة)

وبمسافات بابية محيطية. على كل حال لا تبدى الفصوص الكبدية أهمية وظيفية. إن الوحدة الوظيفية للكبد هي العنبة الكبدية (انظر الشكل 4) التي تشكل من الناحية التشريحية وحدة معاكسة Reverse للفصيص الكبدي. يتدفق الدم ضمن العنبة الكبدية عبر فروع نهائية وحيدة للوريد البابى والشربان الكبدى متوضعة في المسافات البابية وعلى طول الجيوب الكبدية، ثم بعد ذلك ينزح إلى روافد وريدية كبدية عديدة تتوضع في محيط العنبة. وبالمقابل تجرى الصفراء باتجاه معاكس على طول القنيات الصفراوية إلى القنيات الصفراوية الانتهائية (الشعيرات

الصفراوية) ومنها إلى القنوات الصفراوية بين الفصيصية المتوضعة في المسافات البابية. يمكن تقسيم الخلايا الكندية في كل عنية من الناحية الوظيفية إلى ثلاث مناطق مختلفة حسب موضعها بالنسبية للمسافة الباسة الانتهائية، إن الخلايا الكبدية في المنطقة الأولى هي الأقرب للفروع الانتهائية لوريد الباب والشريان الكبدى ولذلك فهي تروى أولاً بالدم المُؤكسم وثانياً بالدم الذي يحوي أعلى تركيز من الغذيات والذيفانيات، وبالمقابل فإن الخلايا الكبدية في المنطقة الثالثة هي الأبعد عن المسافات البابية ولكنها الأقرب للأوردة الكبدية ولذلك تكون ناقصة

الأكسجة نسبياً بالمقارنة مع الخلابا الكبدية المتواجدة في المنطقة الأولى.





استقصاءات الأمراض الكبدية الصفراوية

INVESTIGATION OF HEPATOBILIARY DISEASE

وضعنا عالاً الجدول (1) أهداف الاستقصاءات عند المرضى الذين يتوقع أن يكونوا مصابين بأمراض كبدية. ولقد وضعنا عالاً (الشكل 5) خطة استغدام هذه الاستقصاءات لتشخيص المرض الكبدي المحتمل.

I. كشف الأضطراب الكبدي DETECTION OF HEPATIC ABNORMALITY:

إن الشك السريري بوجود مرض كهدي يؤدي عادة إلى إجراء اختيارات وظائف الكهد (LFTS) (انظر الجدول 2). وإن هذه المحوص هي لل الحقيقة ليست اختيارات وظيفة كهدية بمعنى دقيق لأنها نشك قيمة إندارية ضعيفة ولا تقيد عادة للح الوصول إلى تشخيص نوعي رغم أنها قد تشير إلى وجود حدثية مرضية مستبطئة وترشد لإجراء الذريد من

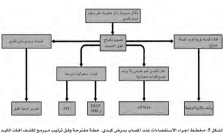
الاستقصاءات الأخرى. في هذا المجال تقاس العديد من الخمائر المسلية بإجراء اختبارات كيماوية حيوية مختلفة.

غالباً ما تقاس فعاليات واحدة أو اشتين من الخمائر الناقلة للأمين وهي الاثين أمينوترانسفيراز (ALT) عالياً ما تقاس فعاليات واحدة أو اشتين من الخمائر الناقلة للأمين وهي الاثين أمينوترانسفيراز (ALT)

وأسبارتات أمينوترانسفيراز (AST). تقوم الخميرة الأولى بنقل الزمرة الأمينية من الحمض الأميني الآلاتين. بينما تقوم الخميرة الثانية بنقلها من الحمض الأميني الأسبارتات. تُتقل هذه الزمرة إلى الحمض الكيتوني مما يؤدي

لإنتاج البيروهات في حالة الخميرة الأولى وأوكسالو أسيتات في حالة الخميرة الثانية. إن كلا من AAT و ALT و ALT و T تتوضعان في هرولى الخلايا الكبدية . يوجد شكل آخر للـAST يتوضع في ميتوكوندريا الخلايا الكبدية. إن كملا

هاتين الخميرتين متوزعتان بشكل واسع في بقية انسجة الجسم. وإن فعالية خميرة ALT خارج الكبد منخفضة بالذلك تعد أكثر في عبة في الدلالة على إذنه الخلبة الكندية من خميرة AST.



والسبيل الصضراوي (ERCP = تصوير الأقنية الصفراوية والمثكلة التنظيري بالطريق الراجع) (PTC = تصوير الأقنية لصفراوية عبر الكبد عن طريق الجلد) (MRI» النصوير بالرئين المُناطيسي).

إن الفوسفاتاز القلوية عبارة عن مجموعة من الخمائر القادرة على حلمهة إستيرات الفوسفات بباهاء قلوية، رهى منتشرة بشكل واسع في أنحاء الجسم مع فعالية ملحوظة في الكبد والجهاز الهضمي والعظام والمشيمة. إن

لتعديل الذي يطرأ على خميرة الفوسفاتاز القلوبية أثناء الترجمة (المورثية) وما بعدها يؤدي لإنتاج العديد من لنظائر الأنزيمية المختلفة، التي يختلف تركيزها النسبي من نسيج لآخر، توجد خميرة الفوسفاتاز القلوية بأكبر تركيز في الأغشية التي تقوم بوظائف امتصاصية أو إهرازية، ولذلك نجد أنها في الكبد تتوضع في أغشية الجيوب لدموية وأغشية القنيات الصفراوية. إن غاما- غلوتاميل ترانسفيراز (GGT) خميرة تتواجد ضمن الأجسام الصغرية (الميكروزومات) لخلايا العديد

من أنسجة الجسم. على كل حال فإن أعلى تراكيزها توجد في الكبد ضمن الخلايا الكبديـة وظهارة القنـوات لصفراوية الصغيرة، تقوم هذه الخميرة عادة بنقل زمرة الغلوتاميل من ببتيدات غاما-غلوتاميل إلى ببتيدات أخرى رحموض أمينية.

الجدول أ: اهداف الاستقصاءات عند المرضى المصابين بأمراض كبدية محتملة.

- تحديد السبب النوعى المستبطن. کشف وجود اضطراب کیدی.
 - تحديد شدة الأذية الكبدية.
 - كشف الاختلاطات المحتملة.
 - تحديد التأثيرات البنيوية على الكبد.

المجدول له المتبارات ولفائك المبد المستحدمة تنطيبها المرس المبدي.				
الاختبار	السائل	الهدف من إجرائه		
بيلروبين!.	بلازما/البول.	تقييم وظيفة النقل.		
الخمائر الناقلة للأمين 2 .	البلازما.	كشف أذية الخلية الكبدية.		
الفوسفاتاز القلوية .	البلازما.	كشف الانسداد الصفراوي.		
غاما غلوتاميل ترانسفيراز .	البلازما.	تقييم الفعالية الخمائرية.		
Characteristic Science Construction	LatMatt	C 11 3 1 3 1		

تقييم وظيفة التركيب. البلازما. اختبارات التخثر. ⁽¹⁾يشير البيلروبين الموجود £ البول إلى فرط بيلروبين الدم المَمْسَن. وهو يشير لداء كبدي صفراوي.

(2) إن خميرة ALT أكثر نوعية من خميرة AST في الدلالة على الأذية الكبدية.

يجب دراسة تراكيز ناقلات الأمين وغاما-غلوتاميل ترانسفيراز والفوسفاتاز القلوية مع بعضها البعض، فمثلاً ُجِد أن الارتفاع الشديد في فعالية ناقلات الأمين المترافق مع ارتفاع طفيف في فعالية الفوسفاتاز القلوية يتماشى بشكل أقوى مع أذية الخلية الكبدية. وبالمقابل فإن الارتفاع الطفيف في فعالية ناقلات الأمين المترافق مع ارتفاع

شديد في فعالية الفوسفاتاز القلوية وغاما-غلوتاميل ترانسفيراز يتماشى بشكل أقوى مع الانسداد الصفـراوى [انظير الجيدول 3]. لسبوء الحيظ فيان هيذه النمياذج مين القيم المخبريية لا تفصيل بشيكل مطلبق المجموعتيين

التشخيصيتين عن بعضهما البعض وبالتالي لا بد من إجراء استقصاءات أخرى تصويرية. إن الارتفاع المعزول في التركيز المصلى لخميرة غاما-غلوتاميل ترانسفيراز شائع، وقد يحدث خلال تناول الأدوية التي تنشط خمائر

الجسيمات الصغرية (انظر الجدول 4).

بدول 3: الضحوص المخبرية في الأسباب المختلفة لليرقان.					
النسبة المنوية للتشخيص المحتمل		إفقة مع بعضها البعض	قيم الخماثر المتر		
انسداد صفراوي	يرقان باذية الخلية الكبدية	الفوسفاتاز القلوية	ناقلات الأمين		
.×10	.%90	< 2.5 >	> 6 أضعاف،		

| < 2.5 ضعفاً . < 6 أضعاف.

> 2.5 ضعفاً. . 210

.7.80

لا يوجد فصل واضح.

بریمیدون.

ریفامیسین.

إيتانول.

مشاركات أخرى.

باربیتورات.

کاربامازیین.

 غریزوفولفین. ایزونیازید.

الجدول 4- الأدوية التي ترفع التركيز المصلى لخميرة غاما - غلوتاميل ترانسفيراز

 القشرانيات السكرية. میبروبامات.

فنتوثر،

لممايين بداء كيدي أكثر من الناس الماديين، يمكن لفنياع الدم الزمن من القرحات الهضمية أو الناجم عن الاصتلال للعدي بارتفاع قرتو رويد الباب أن يؤدي لفقر دوم زمن نافص الصباغ نافس الحجم ناجم عن عوز الحديد . تترافق يهادة حجم الكرية الحمراء الوسطي (ضغاصة الكريات الحصر Macrocytosis) مع سوء استخفام الكحول، ولكن لخلايا الهدفية عند أي مريض مصاب بالبرقان تسبب أيضاً ضخامة الكريات الحمر . يق حالات نادوة تحدث كثرة

سوي الصباغ نزهاً هضمياً علوياً حاداً من الدوالي المربئية-المعدية أو من القرحة الهضمية التي تشيع عند المرضى

كريات حمر Exphrospace ع. ها سياق كارسياوما الطبلة الكمينة التجمة عن الإفراز الهاجر الهرمون الإريكروبيونين. قد يتعرفق ارتباع وترتر روبيد الباب وفرط الخطائية بتله الكريامات البيض وقلة الصنيفيتات، وبالقابل قد يتراثق الناساب لأهلية الصفراوية أو التهاب الكبد الكحولي أو الخراجات الكبينية. قد تترافق عند الحالات مع كثرة الكريات البيض، ع تشاهد قبلوات لاكورفيج عند المصاب بداء وحيدات الترى الخميج الذي قد يتوطل بالتهاب كيد حاد. قد يعدث

شناهد نماويات تمورجيه عند انصاب بداء وحيدات انتري احججي الشيّ قد يتعرفي بالتهاب هيد حاد. قد يحد فرط الصفيحات عند المصابين بنزف هضمي فعال ونادراً ما يترافق مع كارسينوما الخلية الكيدية. 11. الاختبارات التي تحدد شدة وفعالية الداء الكيدي:

TESTS TO DETERMINE THE SEVERITY AND ACTIVITY OF LIVER DISEASE: یمکن لتحالیل مغیریه کیماویه و موریه بسیطهٔ و منتشرهٔ بشکل واسع آن نزودنا بعطومات مهمهٔ من شدهٔ کلٌ من القصور الکیدی الحاد والزمن وتزودنا ایشاً بمعلومات نخص آینار دفته البالات السروریه.

. A. الاختيارات الكيماوية الحيوية: تشمل اختيارات وظائف الكبد التي تطلب عادة وبشكل روتيني فياس تركيز أنبومين وبيلروبين الصل. هذه القياسات

عكس حقيقة الحالة الوظيفية للكبد. القد تحدثنا عن استقلاب البيلرويين بغ الصفحة 31. يعد الأفيومين واحداً من اهم لبروتينات التي تحافظ على الشغط الجرمي الغرواني الطبيعي للدم بالإضافة لكونه الحامل الرئيس للمواد ذات الوزن لجزئين للتخفض مثل البيلرويين والهرمونات والأدوية. ينتج الكبد 3-14 غراماً من الأفيومين يومياً، ولكن انخفاض التركيز

لمملى للألبومين الملاحظ خلال الأمراض الكبدية يشمل اضطراباً في توزعه بالإضافة إلى نقص معدل تركيبه.

استقصاءات نوعية سببية:

الجدول 5، اسقصاءات سببية نوعية.

داء الصياغ الدموي

التهاب الكبد بالحمة A، التهاب الكبد بالحمة B:

التهاب الكبد بالحمة C:

التهاب الكبد بالحمة D:

التهاب الكبد بالحمة E

التشمع الصفراوي البدلى:

الفعال:

(هیموکروماتوز):

داء ويلسون:

هذه الاختبارات بناء على إجراءات أخرى مثل خزعة الكبد.

التهاب الكبيد المناعي الذائبي المزمين الغلوبولينات المناعبة في المصل.

والجسيمات الصغرية. الغلوبوليفات المناعية في المصل.

فيرتين المصل.

- يُصنَّع الكبد معظم عوامل التخشر. وهو يحتاج للفيتامين K لتفعيل العوامل II و VII و X و X و X. تشرافق الأذيبة

لكبدية الشديدة والانسداد الصفراوى المديد (الذي ينقص معدل امتصاص الفيتامين K) مع انخفاض تركيز فيبرينوجين المصورة وتطاول زمن البروتروميين. يعتمد زمن البروتروميين على العوامل I و II و V و VII و X. وهو بتطاول عندما ينخفض التركيز المصوري لأيُّ منها لأقل من 30٪ من تركيزه الطبيعي. إن الأعمار النصفية لعوامل لتخثر المعتمدة على الفيتامين K قصيرة (5-72 ساعة)، ولذلك يضطرب زمن البروترومبين بشكل سريع نسبياً بعد حدوث الأذية الكبدية، وهو يعطى معلومات إنذارية قيمة عند المرضى المصابين بقصور كبدى حاد أو مزمن. إن تطاول زمن البروترومبين دليل على أذية كبدية شديدة عند المريض المصاب بمرض كبدى مزمن شريطة أن يعطى فيتامين K : 10 ملغ حقن وريدي بطيء) لنفي عوزه كسبب لتطاوله (عوز فيتامين K كسبب لتطاول زمن البروتروميين)، يمكن فرط التخثر أن يسبب خثاراً وريدياً كبدياً وبالتالي يؤدي لتطور متلازمة بود-كياري (انظر الصفحة 98).

يوجد العديد من الفعوص الدموية التي تساعد في كشف السبب المستبطن للمرض الكبدى (انظر الجدول 5). القد تحدثنا عنها في سياق الحديث عن الأمراض الكبدية النوعية. في حالات سريرية معينة يجب تفسير نتائج

تفاعل سلسلة البوليميراز (PCR) لكشف الشذوذ المورثي.

السنضد السطح. لحمة التهاب الكيد (HbsAg). المستضد e لحمة النهاب الكبد HbeAg) B). دنا حمة الثهاب الكبد HBV-DNA) B).

تفاعل سلسلة البوليميراز لكشف رنا حمة التهاب الكيد C. الأضداد الموجهة ضد حمة التهاب الكيد D (IgG و IgM).

الأضداد الموجهة ضد حمة التهاب الكبد anti-HEV).

الأضداد المصلية الموجهة ضد المتقدرات (الميتوكوندريا).

الضد الموجه للمستضد اللبي الخاص بحمة النهاب الكبد anti-HBc) B). الضد الموجه للمستضد السطحى لحمة النهاب الكبد anti-HBs) B). الضد الموجه للمستضد e لحمة التهاب الكبد anti-Hbe) B). الأضداد الموجهة ضد حمة التهاب الكبد C.

العامل المضاد للنوى المصلى، الأضداد الموجه ضد العضلات المساء والكبد والكلس

الاختبارات

حديد المصل، السعة الرابطة للحديد، الإشباع، سيرولوبالازمين المصل.

> تركيز النحاس المصلى والبولى والكيدي، IgM الضاد لحمة التهاب الكبد A.

- أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

الجدول 6: الشروط اللازمة لإجراء الخزعة الكبدية بأمان.

يمكن لخزعة الكبد أن تحدد شدة الأذية الكبدية وأن تعطى معلومات سببية عن الداء المستبطن. تؤخذ هذه الخزعة بواسطة إبرة تروكوت Trucut أو مينجيني Menghini بالدخول عادة عبر المسافة الوربية تحت التخدير الموضعي، إن الخزعة الكيدية إجراء أمن نسبياً فيما لو روعيت الشروط المذكورة في (الجدول 6)، ولكن يجب عدم إجرائها باستخفاف لأن نسبة المواتة الناجمة عنها تعادل 0.05٪ تقريباً. الاختلاط الرئيسي الذي يتلوها هو الألم البطني و/أو الكتفي والنزف، وفي حالات نادرة قد يحدث التهاب بريتوان صفراوي ولاسيما عندما تجرى هذه الخزعة لمريض مصاب بانسداد فناة صفراوية كبيرة. يمكن إجراء الخزعات الكبدية عند المرضى المسابين باضطرابات إرقائية في حال أصلحت هذه الاضطرابات بنقل البلازما الطازجة المجمدة والصفيحات، أو في حال خذت الخزعة عبر الطريق الوداجي أو في حال أخذت عبر الجلد وبالاستعانة بالتصوير بأمواج فوق الصوت ومن ئم سد طريق الإبرة بمادة محرضة للتخثر. يجب تجنب إجراء الخزعة عند المريض المصاب بخباثة كبدية قابلة للاستئصال وذلك بسبب خطورة حدوث النزف أو انتشار الورم. قد تكون خزعة الكبد المأخوذة بتنظير البطن أو

يتم تقييم الخزعات الكبدية نسجياً بشكل أفضل بالمناقشة بين الطبيب السريري والمشرح المرضي. ورغم أن للظاهر التشريحية المرضية للمرض الكبدي تكون عادة مختلفة ومتباينة حيث تحدث مظاهر متعددة مع بعضها البعض، رغم ذلك يمكن تقسيم الاضطرابات الكبدية نسجياً إلى الكبد الشحمي (التنكس الدهني) والتهاب الكبد والتشمع. يساعد استخدامُ تلوينات نسجية خاصة أحياناً في تحديد أسباب الاضطرابات الكبديـة. إن المظاهر

ينجم النتكس الدهني الكبدي (التشحم الكبدي) عن تراكم الشحوم ضمن الخلايا الكبدية، يعتمد نوع الشحم المتراكم على السبب المرضي المستبطن، فعلى سبيل المثال يترافق التشحم الكبدي الكحولي مع زيادة تراكيز تراي أسيل الغليسرول الخلوية. إن التشحم الكبدي الخفيف الذي يشمل أقل من 10٪ من الخلايا الكبدية أمر طبيعي، بينما يشاهد التشعم الأكثر شدة في سياق العديد من الاضطرابات. قد يكون التشعم حويصلياً كبرياً حيث توجد كرية شحمية واحدة تملأ الخلية الكبدية وتدفع النواة إلى المحيط، أو يكون حويصلياً صغرياً حيث توجد

• زمن البروترومبين لا يتجاوز في تطاوله 4 ثواني.

• يجب نفى انسداد القناة الصفراوية وإنتان الجلد الموضع والداء الرئوى الساد المزمن المتقدم أو الحبن الملحوظ وفقر

أمراض الكبد والسبيل الصضراوي

الدم الشديد .

III. خزعة الكبد LIVER BIOPSY:

تعداد الصفيحات بزيد عن 100 × 10 صفيحة/ ل.

بالعمل الجراحي المفتوح مفيدة في بعض الحالات كحالة تحديد مرحلة اللمفوما.

السريرية والإنذار الخاصين بهذه التبدلات يعتمدان على العامل المسبِّب المستبطن.

التقييم النسجى للخزعات الكبدية:

l . التنكس الدهني:

• المريض متعاون.

2. التهاب الكبد:

كلياً حيث يشاهد بعض التراكب بينهما أحياناً.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

حويصلات شحمية صغيرة تعطي الخلية الكيدية منظراً رغوياً وتبقى النواة مركزية (انظر الشكل 6). عند بعض المرضى يحدث التشحم الكبدي الحويصلي الكبري مترافقاً مع ارتشاح بالعدلات وموت الخلية الكبدية وفي حالات

نادرة يترافق مع هيالين مالوري. هذا التبدل النسجي يُسمى بالتهاب الكبد الشحمي.

في هذه الحالة يوجد التهاب كبدي يؤدي لتأذي الخلايا الكبدية وموتها لاحقاً. تتلى الأذية الحادة بالشفاء لكامل عادة، ولكن الالتهاب المديد قد يترافق مع التليف وحدوث التشمع، ولقد لخصنا في (الجدول 7) أشهر

أسباب التهاب الكبد، تصنف الصورة النسجية في التهاب الكبد عادة إلى حادة ومزمنة ولكنهما ليستا منفصلتين

التهاب الكبد الحاد: تعتمد إمراضية التهاب الكبد الحاد على سبب الأذبة. إن الأفات الناجمة عن التهاب الكبد

الحموي الحاد ومعظم تلك الناجمة عن الأذية الدوائية الحادة متشابهة. تحدث الأذية الخلوية بشكل منتشر في الكبد ولاسيما في المناطق الفصيصية المركزية رغم اختلاف شدتها من فصيص لأخر. تكون الخلايـا الكبديـة

المتأذية متورمة وحبيبية. بينما تغدو الخلايا الميتة منكمشة وتصطبخ بشدة بأجسام محبة للحمض. تشاهد هذه لتغيرات عادة عند المصاب بالحمى الصفراء (أجسام كونسيلمان). وهي دليل قوي على وجود التهاب كبد حاد، قد

ترتشح الفصيصات بخلايا وحيدة النوي (التهاب فصيص). إن كثرة الكريات البيض المتعددة أشكال نوي المترافقة مع التبدل الشحمي. الكبدي مظهران لالتهاب الكبد الكحولي أو للانسمام الكبدي بالأميودارون. تكون المسافات البابية متضخمة وتحوي رشاحة مكونة بشكل أساسي من الخلايا وحيدة النوى (التهاب المثلث Triaditis). تترافق الأذية الأكثر شدة مع تخرب هيكلة النسيج الشبكي ولاسيما ذاك الممتد بين الأوردة المركزية والمسافات البابية التي

نغدو مشدودة الواحدة إلى الأخرى، تعرف هذه الظاهرة باسم التنخر الكبدي تحت الحاد أو الجسـري، يمكن للأذية الشديدة جداً أن تخرب كامل الفصيصات (تتخر كتلي). وهي غالباً ما تشكل الآفة المستبطنة للقصور

 التهاب الكبد بالحمة C. • حمة إبشتاين بار،

 التهاب الكبد بالحمة B. • التهاب الكبد بالحمة E.

حمة الحلأ السبط.

الأدوية: ميتيل دوبا، إيزونيازيد. هالوتان، أميودارون، أدوية عشبية.

 عوز خميرة α واحد أنثى تريبسين. • داء الصباغ الدموى (الهيموكروماتوز).

الكبدي الحاد، أحياناً تكون الركودة الصفراوية هي المسيطرة،

الذيفانات، • الكحول. اسباب متنوعة: التهاب الكبد المناعي الذاتي. • داء ويلسون.

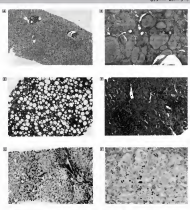
الجدول 7: اسباب التهاب الكبد الإنتانات الحموية:

التهاب الكبد بالحمة A.

التهاب الكبد بالحمة D.

الحمة المضخمة للخلايا.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي



لشكل أن الدراسة النسجية للكبيد / الكبيد / الكبيد الطبيعين تنظير صبيفة قان جياوزن للطور التسجي للكبيد الطبيعية تتنشر والساحة الكبيد الطبيعية تتنشر والساحة الأمام الطبيعية التنظير من السبحية الكبيد الطبيعية وقوا من الشهرات المساحة المساحة الطبيعية وقوا من الشهرات المساحة المساحة الطبيعية وقوا من الشهرات المساحة العالمية وقوا من الشهرات المساحة العالمية وقوا من الشهرات المساحة العالمية وقوا من المساحة العالمية وقوا من المساحة العالمية وقوا من المساحة العالمية والمساحة المساحة المساحة المساحة المساحة العالمية وقوا من المساحة العالمية والمساحة المساحة العالمية والمساحة العالمية والمساحة العالمية والمساحة المساحة المساح

أمراض الكبد والسبيل الصضراوي

التهاب الكبد المزمن: يتظاهر التهاب الكبد المزمن بارتشاح المسافات البابية بخلايا التهابية وحيدة النوى (انظر الشكل 6). وعندما يقتصر هذا الارتشاح على المسافة البابية (الحالة التي كانت تعرف سابقاً بالتهاب الكبد المزمن

الكحول.

داء الصباغ الدموى.

التليف الكيسى.

التهاب الأقنية الصفراوية البدئي المسلب.

لكبد ولكن ليس بالضرورة أن تشمل كل الفصيصات (انظر الشكل 6). تشمل هذه التغيرات موت الخلايا الكبدية

لخصنا في (الجدول 8) الأسباب الشائعة للتشمع الكبدى. إن التبدلات المشاهدة في سياق التشمع تصيب كل

لترقي والواسع الانتشار المترافق مع الالتهاب والتليف، مما يؤدي لفقد البنية الفصيصية الكبدية الطبيعية، الأمر لذي يؤدي لتشوه السرير الكبدي الوعائي الطبيعي مع تطور مسارب وعائية بابية-جهازية، مع تشكل عقيدات عوضاً عن الفصيصات نتيجة تكاثر الخلايا الكبدية الناجية. إن تطور التشمع تدريجي ومترق، ولاحقاً تصبح مناظر الأكباد المتشمعة مختلفة جداً فيما بينها مما يؤدي للحد من فائدة التصنيفات التشريحية، يشمل التصنيف الحالى التشمع الصغير العقيدات الذي يتظاهر بوجود حواجز منتظمة من النسيج الضام وبوجود العقيدات التجددية التي يقارب قياس الواحدة منها قياس الفصيصات الأصلية (قطرهــا 1 ملـم). وباشـتمال الأذيبة لكـل نصيص كبدي، الصنف الثاني من التشمع هو التشمع الكبير العقيدات الذي يتميز بأن حواجز النسيج الضام تختلف في تخانتها، وتظهر العقيدات اختلافات ملحوظة في فياساتها حيث تحوى الكبيرة منها فصيصات طبيعية من الناحية النسجية. يميل التشمع الصغير العقيدات لأن يتطور تدريجياً إلى الشكل الكبير العقيدات، وتشاهد عادة أشكال مختلطة متوسطة. يتباين التشمع الكبدي نسجياً بين تليف كبدي خلقي وتحول عقيدي جزئي. في الحالة الأولى يحدث تليف واسع بغياب أذية الخلايا الكبدية والتجدد العقيدي، أما في الحالة الثانية فإن التجدد

بترافق التهاب الكبد البيني غالباً مع أذية منتية مترفية وتليف يؤديان إلى التشمع. يمكن لتلوين الخزعات الكبدية بالصبغات النسجية أو المناعية النسجية الكيماوية أن يساعد في كشف السبب الحقيقي لالتهاب الكبد المزمن مثل

لبيني البابي – حول البابي (الصفيحة المحددة) وتتأذى الخلايا الكبديـة حـول البابيـة وتتشـكل (زهـيرات) مـن

الخلايا الكبدية، عندئذ تسمى الحالة بالتهاب الكبد البيني (كانت تسمى سابقاً بالتهاب الكبد المزمن الفعال).

الشائع عندئذ أن يتطور إلى التشمع. ولكن عندما تغزو الخلايا الالتهابية المتن حول البابي ويفقد وضوح السطح

الستمر) ويترافق مع بنية فصيصية طبيعية. في هذه الحالة نصنف الالتهاب المزمن على أنه خفيف ومن غير

العقيدي يحدث دون تليف كبدى مرافق. الجدول 8: أسباب التشمع. • أي سبب يُحدث النهاباً كبدياً مزمناً.

التشمع الصفراوي الثانوي (حصيات، تضيفات).

• التشمع الصفراوي البدئي.

• داه ویلسون. عوز خميرة α- واحد أنتى تربيسين.

لتهاب الكبد بالحمة B. 3. التشمع:

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

INVESTIGATION OF THE POTENTIAL COMPLICATIONS OF LIVER DISEASE: إن إجراء الاستقصاءات لكشف اختلاطات نوعية مهم بشكل خاص من أجل المرضى المسابين بالتشمع. ولقد

لخصنا هذه الاستقصاءات في (الجدول 9)، وناقشناها بتفصيل أوسع في مواضع لاحقة.

الجدول 9؛ الاستقصاءات الخاصة باختلاطات التشمع الكبدي. الاستقصاءات الاختلاط الاستقصاءات اللازمة لكشف الأسباب المستبطنة. الاعتلال الدماغي الكبدي: اختبارات الحالة النفسية.

تخطيط دماءُ كهربي (EEG). الكمونات المثارة الحسية. تنظير هضمي علوي. ارتضاع التوتر البابي: تصوير هضمي علوي ظليل بالباريوم (بلعة ووجية).

تصوير بأمواج فوق الصوت للكبد. تصوير طبقي محوسب للبطن. قياس الضغط الإسفيني الوريدي الكبدي. تصوير الأوردة الكبدية الظليل.

رشف عينة من سائل الحبن لفحصها (تركيز البروتين، تعداد الكريات البيض، الزرع الحرثومي، الفحص الخلوي)، تصوير الكبد بأمواج فوق الصوت، تنظير البطن. تحليل البول.

القصور الكلوى تصوير الكلى بأمواج فوق الصوت.

تسجيل قياسات الضغط الوريدي المركزي.

خزعة الكلبة. كارسينوما الخلية الكيدية:

α- فيتوبروتبن، تصوير الكبد بأمواج فوق الصوت.

تصوير مقطعي محوسب للبطن. تصوير ظليل للأوعية الكبدية.

تنظير البطن.

V. تحديد الأفات البنيوية ضمن الكيد (التقنيات التصويرية):

IDENTIFICATION OF STRUCTURAL LESIONS WITHIN THE LIVER

(IMAGING TECHNIQUES):

يمكن استخدام العديد من تقنيات التصوير المتكاملة لكشف موضع الأفات البنيوية الموجودة فخ الكيد والشجرة الصفراوية ولتحديد طبيعتها العامة. يحتاج التصوير بأمواج فوق الصوت ليد خبيرة لإجراثه بنجاح حيث أنه آمن وغير مزعج للمريض. أشيع استخدامين له في هذا المجال هما كشف الحصيات الصفراوية (انظر الشكل 7)

والانسداد الصفراوي. يستخدم التصوير بأمواج فوق الصوت غائباً كجزء من التقييم الأولى للمرضى المصابين بداء كبدى وذلك بقصد تحديد الاستقصاءات اللاحقة المطلوبة. على كل حال من الصعب غالباً أن نتمكن بواسطته من كشف الأمراض المنتية المنتشرة، ولحد أبعد من ذلك نجد أنه من الصعب أيضاً كشف الأفات اليؤرية بواسطته (مثل

الأورام أو النقائل) مالم يزيد قطر الواحدة منها عن 2 سم وتتمتع بميزات صدوية مختلفة بشكل كاف عن تلك الخاصة بالنسيج الكبدى الطبيعي الذي يحيط بها، وإن استحداث التصوير بأمواج فوق الصوت الدوبلري الملون سمح بدراسة الجريان الدموى ضمن الشريان الكبدى والوريد الباب والأوردة الكبدية. يؤمن التصوير بأمواج فوق الصوت عبر التنظير الباطني أو تنظير البطن. يؤمن الحصول على صور شديدة التمايز لكل من المعتكلة والشجرة الصفراوية والكيد، يمكن استخدام التصوير المقطعي المحوسب لتحقيق نفس أهداف التصوير بأمواج فوق الصوت، ولكنها أقدر منه على كشف الأفات البؤرية الأصغر الموجودة في الكبد ولاسيما عندما يشرك مع حقن وسيط

(انظر الشكل 27).

27

يمكن إجبراء تصوير الأقنية الصفراوية بواسطة التنظير الباطني (تصوير الأقنية الصفراوية والمعثكلية التنظيري بالطريق الراجع، ERCP) أو بالطريق عبر الجلد (تصوير الأقنية الصفراوية عبر الكبد عن طريق

الجلد، PTC) (انظر الشكل 8). لا تسمح الطريقة الأخيرة بكشف مجل فاتر أو القناة المثكلية. تسمح كلا

الطريقتين بأجراء بعض التداخلات العلاجية مثل إدخال قوالب صفراوية عبر التضيقات السرطانية المحودة ضمن القناة الصفراوية.

يزداد حالياً استخدام التصوير بالرنين المغناطيسي لاستقصاء الأمراض الكبدية وأمراض الشجرة الصفراوية. إن تصوير الأقنية الصفراوية والمُعثكلية بواسطة الرئين المغناطيسي (MRCP) جيد مثل ERCP في قدرته على

إظهار الشجرة الصفراوية وهو أقل يضعاً، ولكنه لا يسمح بإجراء تداخل علاجي ما (انظر الشكل 9). إن تصوير الشربان الكيدي مفيد بشكل خاص لتحديد الآفات الكيدية البؤرية ولاسيما الأورام الكبدية الأولية والثانوية، وهو ضروري من أجل وضع خطة مناسبة للجراحة الكبدية، تبادراً منا يجري التصوير الوريدي الكبدي البابي الظليل، ولكن تصوير الأوردة الكبدية ضروري عند المرضى الذين يُشَك بأنهم مصابون بمثلازمة بود-كياري

حالياً نادراً ما يجرى تصوير البطن البسيط أو تصوير الحويصل الصفراوي الفموي أو تصوير الكبد بقبط النظير المشع. نادراً ما تجرى هذه الاستقصاءات حالياً لكشف أو متابعة الأمراض الكبدية.



الشكل 9. تصوير الأفتية الصغراوية والمتكلة بالرئين الفناطيسي (MRCP) يطهر وجود كارسينوما افتية مصراوية .ج النهاية القاصية للفناة الصغراوية الشتركة (السهم): إن الفناة الصغراوية الشتركة الدائية متوسعة وكن الفناة المتكلية طبيعية.

قضايا عند السنين:

تضمير نتالج اختبارات وطائف الكبدء

- يترافق التقدم في العمر مع نقص في قد الكبد وانخفاض في معدل الجريان الدموي الكبدي.
- المستون أكثر أهية للإصابة بالسمية الكبدية الدوائية، بسبب (جزئياً) زيادة تعرضهم للأدوية، وإن حوالي ثلث حالات
 التهاب الكيد الحاد عند المستين محرضة دواثياً.
 - التهاب الكبد الحاد عند المسنين محرضة دواتيا . • لا يترافق التقدم بالسن مع تبدلات ملحوظة سريرياً في نتائج اختبارات وظائف الكبد .
- إن التبدلات العابرة الطفيفة الطارئة على اختبارات وظائف الكيد ليست غير شائعة خلال الأمراض الخمجية الحادة
 أه قصور القلب عند المستحر.
- . • إن الاضطرابات المستمرة في اختبارات وظائف الكيد عند المسنين علامة على احتمال وجود مرض كبدى لديهم.

يكون غير موجود أحياناً.

MAJOR MANIFESTATIONS OF LIVER DISEASE

يؤدى المرض الكبدى إلى ظهور طيف واسع من المظاهر السريرية. بعد اليرقان المظهر الرئيس للداء الكبدى

الحاد، وهو يترافق عادة مع المظاهر الجهازية للمرض الحاد، قد يؤدي الداء الكبدي الحاد الشديد إلى ظهور

أعراض نفسية عصبية (اعتلال دماغي) تميز حالة نادرة هي القصور الكبدي الحاد أو الخاطف. يؤدي الداء

المظاهر الرئيسة للأمراض الكبدية

الكبدي المزمن لظهور أعراض وعلامات ناجمة عن أذية الكبد نفسه وأخرى تالية لارتفاع التوتر البابي. ينجم احتباس السوائل (الحبن والوذمة) والاعتلال الدماغي الكبدي بشكل رئيسي عن اتحاد هاتين الحدثيتين، وهما مظهران من مظاهر القصور الكبدي المزمن (أو انكسار المعاوضة الكبدية). المظر الرئيس لارتفاع التوتر البابي هو النزف من الدوالي المريثية المعدية أو الناجم عن الاعتلال المعدي. في معظم البلدان نجد أن أشيع سبب لارتضاع التوتر البابي هو تشمع الكبد، ورغم أن المرض الكبدي المستبطن يكون متقدماً عندئذ فقد يوجد قصور كبدي أو

اختبارات وظائف الكبد الشاذة اللاأعراضية "ASYMPTOMATIC" ABNORMAL LIVER FUNCTION TESTS إن توافر الأجهزة المخبرية الآلية وشيوع التأمين على الصحنة وانتشار إجبراء اختبارات مسح عند الناس الأصحاء، إن كل ما سبق قد أدى إلى زيادة حالات الحصول على اختبارات كبدية مخبرية غير طبيعية عند أشخاص لا أعراضيين. بينما نجد أن الاختبارات الكبدية غير الطبيعية قد تشير لوجود مرض كبدي مستبطن شديد فإنه من المهم أن نعلم أن المرض الكبدي المزمن قد يترافق مع اختبارات كبدية طبيعية حيث أن 10٪ تقريباً

إن استقصاء المريض الذي لديه اختبارات كبدية غير طبيعية يبدأ عادة بأخذ القصة المرضية وبإجراء الفحص السريري. إن الأعراض اللانوعية مثل التعب والضعف شائعة عند المرضى المسابين بمرض كبدي مزمن. يجب البحث عن المظاهر السريرية لكلٌّ من اليرفان والحكة والحبن والنزف الهضمي والاعتلال الدماغي الكبدي. يجب أن يُسأل المريض عن تناوله للكحول وعن تعرضه سابقاً للأدوية بما فيها تلك التي تؤخذ دون وصفة وغير القانونية يجب خلال الفحص السريري التركيز بشكل نوعي على وجود أو غياب المظاهر الجلدية للمرض الكبدي المزمن مثل الحمامي الراحية وتوسع الأوعية الشعرية العنكبوتي وبقية المظاهر الجلدية. قد يظهر فحص البطن وجود ضخامة كبدية طحالية والحبن، يجب البحث عن مظاهر الاعتلال الدماغي الكبدي مثل الرعاش الخافق (اللاثباتية). واللاأداثية البنيوية. يسمح فياس طول ووزن المريض بحساب منسوب كتلة الجسم BMI. غالباً ما يكون هؤلاء المرضى لا أعراضيين حقيقة أو على أشد تقدير يعانون من الأعراض اللانوعية الموصوفة سابقاً. هذه الحالة غدت أكثر شيوعاً في الممارسة السريرية ويعد الكبد الشحمي الناجم عن البدانة واحداً من أشيع أسبابها. إن نموذج اضطراب الفحوص المخبرية الكبدية قد يشير لاضطراب نوعي (انظر الصفحة 19). يشاهد ارتفاع تركيز البيليرويين المعزول في داء جلبرت (انظر لاحقاً). يحدث ارتفاع ملحوظ في تركيز الفوسفاتاز

من مرضى التشمع كشفوا بشكل غير متوقع خلال فتح البطن أو خلال تشريح الجثة.

الجدول 3، والجدول 7).

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

JAUNDICE

القلوية وغاما-غلوتاميل ترانسفيراز في سياق الاضطرابات الركودية مثل التشمع الصفراوي البدئي والتهاب الأقنية الصفراوية المصلب البدئي أو في حالبة الحصيات الصفراوية يحدث ارتضاع معزول في تركيز غاما-غلوتاميل

ترانسفيراز في حالة سوء استخدام الكحول وفي بعض أشكال تناول الأدوية (انظر الجدول 4). تشير الزيادة

المسيطرة في تراكيز الخمائر الناقلة للأمين إلى التهاب الكبد الذي قد يكون ناجماً عن العديد من الأسباب (انظر

سجل ارتفاع في تراكيز الخمائر الناقلة للأمين عند 2.4-8.8٪ من الأشخاص الأصحاء المتبرعين بالدم وعند 5.0٪ من المتطوعين في الجيش الأمريكي. في حوالي 33٪ من الحالات يزول ارتفاع تراكيز الخمائر الناقلة للأمين

بشكل عفوى. وفي 33٪ الأخرى يزول هذا الارتفاع عفوياً أيضاً ولكنه ينكس لاحقاً، في 33٪ الثالثية يبقى هذا الارتفاع موجوداً . في الحالتين الأخيرتين يجب أخذ قصة مرضية دفيقة عن تناول المريض للكحول ويجب حساب

منسوب كتلة الجمم ويجب إجراء اختبارات مصلية نوعية. يجب إجراء كل ذلك لأنه سيؤدى إلى تحديد السبب

عادة دون الحاجة لإجراء خزعة كبدية التي نادراً ما تكون ضرورية أو مساعدة في استقصاء مثل هؤلاء المرضى.

اليرقان

اليرقان هو اصفرار الجلد والصلبة والأغشية المخاطية نتيجة ارتضاع تركيز البيلروبين في سوائل الجسم.

يكشف اليرقان سريرياً عندما يزيد تركيز البيلروبين المسلى عن 50 ميكرومول/ليتر (3 ملغ/ 100 مل)، ولكن ذلك يعتمد غالباً على نوعية الإضاءة المحيطة بالمريض. تتلون الأنسجة الداخلية وسوائل الجسم بالأصفر باستثناء

الدماغ لأن البيلروبين لا يعبر الحاجز الوعائي الدماغي إلا في فترة حديث الولادة. لخصنا في (الجدول 10)

الآليات التي تسبب اليرقان.

الجدول 10؛ الأليات التي تؤدي لحدوث اليرفان.

زيادة إنتاج البيلروبين:

• انحلال الدم.

اضطراب إطراح البيلروبين: فرط بيلرويين الدم الخلقي اللاانحلالي: متلازمة جيلبرت.

مثلازمة كريظر - نجار نمط ا و ١١.

 مثلازمة دوبين-جونسون. مثلازمة روتور. يرقان خلوي كبدي: الداء الكبدى المتنى الحاد .

الداء الكبدي المتنى المزمن.

الركودة الصفراوية.

الجدول 11: مصادر البيلروبين غير المقترن. • تخرب الخضاب.

• توليد الكريات الحمر غير المجدى، استقلاب البيلروبين:

• تدرك البروتينات الأخرى الحاوية على الهيم مثل الفلوبولين العضلى أو الخمائر السيتوكرومية.

ينجم البيلروبين غير المقترن (425-510 ميلي مول أو 250-300 ملغ يومياً) عن تدرك الهيم بعد انتزاع الحديد

منه. ذكرنا في (الجدول 11) مصادر البيلروبين غير المقترن. إن معظم البيلروبين المتواجد في الدم من الشكل غير المقترن ويتميز بأنه غير ذواب في الماء ولا يطرح مع البول وهـو يرتبط مع الألبومين. وضعنا الخطوات

الإضافية لاستقلاب البيلروبين في (الشكل 10). يتحول البيلروبين غير المقترن إلى البيلروبين المقترن بواسطة خميرة الغلوكورونيل ترانسفيراز الموجودة ضمن الشبكة الهيولية الباطنة حيث يصبح البيلروبين أحادي أو ثنائي الغلوكورونيد. إن البيلروبين المقترن ذواب في الماء، وهو يطرح إلى الصفراء بواسطة نواقل خاصة موجودة على أغشية الخلايا الكبدية. يستقلب البيلروبين المقترن بواسطة الجراثيم الكولونية ليشكل مركب ستيركوبيلينوجين

(مولد صفراوين البراز) الذي قد يتعرض للأكسدة متحولاً لمركب ستيركوبيلين (صفراوين البراز)، وبعد ذلك يطرح هذان المركبان مع البراز . تمتص كمية ضئيلة من ستيركوبيلينوجين (4 ملخ/اليوم) عبر المعي ليمر ضمن الكبد ومن ثم يُطرح في البول حيث يعرف عندئذ باسم يوروبيلينوجين (مولد صفراوين البول) الذي يتأكسد لاحقاً متحولاً

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

ليوروبيلين (صفراوين البول). ا. اليرقان الانحلالي HAEMOLYTIC JAUNDICE: ينجم هذا الشكل من اليرقان عن زيادة تخرب الكريات الحمر أو طلائعها في نقي العظم الأمر الذي يؤدي

لزيادة إنتاج البيلروبين. يكون اليرقان الانحلالي خفيفاً في العادة لأن الكبد السليم يستطيع أن يطرح سنة أمثال

الكمية الطبيعية التي يطرحها في العادة قبل أن يتراكم البيلروبين غير المقترن في البلازما. ولكن هذه القناعدة ليست صحيحة عند الوليد الذي تكون الآلية الكبدية الخاصة بنقل البيلروبين لديه غير ناضجة. أو عند المرضى

المصابين بداء كبدي. A. المظاهر السريرية:

غالباً لا يلاحظ وجود علامات دالة على داء كبدي مزمن باستثناء اليرقان. تؤدي زيادة إطراح البيلروبين وبالتالي زيادة إطراح ستيركوبيلينوجين إلى أن بيقى لون البراز طبيعياً أو يصبح غامقاً، وتؤدي زيادة إطراح مركب

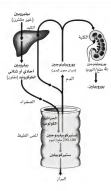
يوروبيلينوجين إلى اغمقاق لون البول نتيجة تشكل اليوروبيلين بشكل مضرط. عادة ما يكون المريض شاحباً بسبب إصابته بفقر الدم وتكون لديه ضخامة طحالية بسبب زيادة فعالية النسيج الشبكي البطاني.

B. الاستقصاءات:

المقترن. قد يظهر تعداد الدم وفحص اللطاخة دلائل على وجود فقر دم انحلالي.

عادة يكون تركيز بيلروبين البلازما أقل من 100 ميكرو مول/ليتر (6 ملغ/ 100 مل) وتكون بقية اختبارات

وظائف الكبد طبيعية. لا يوجد فرط بيلروبين في البول لأن فرط بيلروبين الدم ناجم بشكل رثيسي عن الشكل غير



الشكل 10: سبل إطراح البيلروبين.

II. فرط بيلروبين الدم الخلقي اللاانحلالي:

CONGENITAL NON-HAEMOLYTIC HYPERBILIRUBINAEMIA:

ان متافرة خيبورت مي الشكل الوحيد الشائع من حالات فرط بيلروبين الدم الخلقي اللانملالي، وإن كل الشكال الأخرى نادرة جداً (انظر الجدول 2)، نسبت العمالات المائلية من متلارمة چيلبردر إلى وجود مفيوة لج الجزء الفعل لخميرة UDP غلاورونيل تراسفيراز الأمر الذي يؤدي للقمن شاليتها، مما يؤدي يموره إلى انفخاش مصل افتران الييلرونيا الذي يتراكم لجأ اللم على شكل بيلروني غير متقرن، يرفح لوكيل الييلرون غير

المقترن خلال الصيام ويتخفض خلال الملاج بمحضر فينوبارييتال (يمكن استخدام هذه الاستجابة لحضر فينوبارييتال كاختيار مثبت للتشخيص في الحالات الصعية). يكون فرط بيلروبين السم خفيضاً (أقلل من 100 ميكرومول/ليتر)، وتكون اختيارات وظائف الكبد والخزعة الكبدية طبيعيتن. إن إنذار هذه الحالة ممتاز ولا تحتاج

للعلاج، وأهميتها السريرية تأتى فقط من احتمال أنها قد تقنع وتخفى مرضاً كبدياً آخر أكثر خطورة.

الجدول 12: فرط بيلرويين الدم الخلقي اللاانحلالي. الاضطراب المتلازمة الوراشة فرط بيلروبين الدم غير المقترن:

امراض الكبد والسبيل الصضراوي

33

المظاهر السريرية/ العلاج

منوت سنبريع بعنند البولادة

يرقان خفيف ولاسيما خلال انخضاض معدل فعالية خميرة غلوكورونيس مثلازمة جيلبرت: حسمية قاهرة. فترة الصبيام، ترانسفيراز، لاحاجة للعلاج. انخفاض معدل قبط البيلروبين.

> مثلازمة كريغلر-نجار: غياب خميرة غلوكورونيل ترانسفيراز. جسمية صاغرة، النوط أ:

(يرفان نووي). يظهر الخ مرحلة منا بعند نقص شديد في فعالية خميرة غلوكورونيل جسمية قاهرة. النمط 11: الولادة. ترانسفيراز. يمالج بمحضر فينوباربيشال

أو بالأشعة فنوق البنفسجية أو بزرع الكبد. فرط بيلروبين الدم المقشرن: اليرقان خفيف، نقص إطراح الصواعد (Anions) العضوية بما جسمية صاغرة. متلازمية دويسين-

لا حاجة للعلاج، فيها البيلروبين عبر القنيوات. جونسون: انخضاض معدل قبط البيلروبين وانخضاض جسمية قاهرة، متلازمة روتور:

اليرقان خفيف، معدل الارتباط داخل الكبدي. لاحاجة للعلاج.

III . اليرقان الخلوي الكبدي HEPATOCELLULAR JAUNDICE:

ينجم هذا النوع من اليرقان عن عجز الكبد عن نقل البيلروبين إلى الصفراء نتيجة مرض كبدي متني. إن نقل

البيلروبين عبر الخلايا الكبدية قد يختل عند أية نقطة بين قبط البيلروبين غير المقترن إلى داخل الخلايا ونقل

البيلروبين المقترن إلى القنيوات. بالإضافة لذلك فإنه يمكن لتورم الخلايا والوذمة الناجمة عن المرض نفسه أن

يسببا انسداد القنيوات الصفراوية. في هذا النوع من اليرقان يرتفع التركيز المصلي لكلٌّ من البيلروبين المقترن وغير

المقترن ربما بسبب اختلاف المرحلة التي عندها يضطرب نقل البيلروبين. تختلف شدة اليرقان والمظاهر السريرية

والاستقصاءات المقترحة والخطط العلاجية المناسبة حسب السبب المستبطن.

الذي وصل إلى الخلايا الكبدية.

IV. اليرقان الركودي CHOLESTATIC JAUNDICE:

يميل اليرقان الركودي غير المعالج إلى الترقي حيث يصبح أكثر وأكثر شدة لأن البيلروبين المقترن غير قادر على

دخول القنيوات الصفراوية وبالتالي يعود ليدخل إلى الدم. وأيضاً بسبب العجز عن تصفية البيلروبين غير المقترن

ذكرنا في (الجدول 13) أسباب البرقان الركودي. قد تنجم الركودة عن عجز الخلايا الكبدية عن إحداث جريان

صفراوي أو عن انسداد الجريان الصفراوي ضمن الأقنية الصفراوية في المسافات البابية أو عن انسداد الجريان الصفراوي لية الأقنية الصفراوية خارج الكبدية بين باب الكبد ومجل فاتر. قد تؤثر أسباب الركودة عند أكثر من

واحد من تلك المستويات. إن الأسباب المقتصرة على الأفتية الصفراوية خارج الكبدية قد تشفى بالعلاج الجراحي. B. المظاهر السريرية:

تشمل المظاهر السريرية لليرقان الركودي تلك الناجمة عن الركودة نفسها وأخرى ناجمة عن تطور الخمج

(التهاب الأفنية الصفراوية) التالي للانسداد الصفراوي (انظر الجدول 14). قد تشير المظاهر السريرية الأخرى

للسبب المحتمل للحالة (أنظر الجدول 15)، ولقد ناقشناها بتفصيل أكبر في الفقرات ذات الصلة. هذا مع العلم أنه

لا يوجد مظهر سريري واسم لسبب معين، ولكن بعض المظاهر تحدث في أمراض معينة أكثر من حدوثها في أمراض

C . الاستقصاءات:

تحدد القصة المرضية والفحص السريري الاستقصاءات التي يستطب إجراؤها عند كل مريض على حدة، عادة

تظهر الفحوص المخبرية ارتفاع تراكيز الفوسفاتاز القلوية وخميرة غاما غلوتاميل ترانسفيراز بشكل أكبر من ارتفاع تراكيز الخمائر الناقلة للأمين. ويجرى التصوير بأمواج فوق الصوت لكشف أي توسع صفراوي، ولقد أظهرنا

الاستقصاء اللاحق اللازم للتشخيص في (الشكل 5).

الجدول 13: اسباب اليرقان الركودي

أسباب داخلية كبدية:

 الإنتانات الجرثومية الشديدة. التشمع الصفراوي البدثي. التهاب الأقنية الصفراوية البدئي.

- - بعد العمل الجراحي.
 - لفوما هودجكن.
 - الحمل.
 - الركودة الصفراوية الناكسة مجهولة السبب.

- - المنكلة، القناة الصفراوية. كارسينوما ثانوية.
 - التليف الكيسى.

• الكحول.

• الأدوية.

 التهاب الكبد الحموى. التهاب الكبد المناعى الذاتى. اسباب خارج كبدية: تحصى القناة الصفراوية الحامعة. کارسینوما: حليمة فاتر.

- الأخماج الطفيلية.
- التضيقات الصفراوية الرضية.

35

يختلف التدبير باختلاف السبب المستبطن الذي سبب الركودة الصفراوية، ولقد ناقشنا ذلك بالتفصيل في مواضع لاحقة.

J. الجدول 14: المظاهر السريرية في اليرقان الركودي. الركودة الصفراوية:

مظاهر باكرة: شحوب لون البراز. • برقان،

• حكة. اغمقاق البول. مظاهر متأخرة:

اللوبجات الصفراء والصفرومات.

 سوء الامتصاص. - نقص الوزن،

- إسهال دهني، - تلىن العظام.

- الأهبة للنزف. التهاب الأفنية الصضراوية:

• اله. • خراجات كبدية. • رعدات.

الجدول 15؛ المظاهر السريرية التي تشير للسبب الستبطن لليرفان الركودي، " الأسباب المظهر السريري

يرقان: كارسينوما. ثابت أو متزايد.

حصية. تضيق. التهاب المثكلة، كيسة القناة الجامعة. متذبذب (متموج). حصية. التهاب المعثكلة، كيسة القناة الجامعة.

الم بطني.

حصية، تضيق، كيسة القناة الجامعة. التهاب أقتية صضراوية.

حصية، تضيق. ندبة بطنية.

كارسينوما كبدية. ضخامة كبدية غير منتظمة.

كارسينوما تحت مستوى القناة الكيسية (المعثكلة عادة).

حویصل صفراوی مجسوس.

كارسينوما، التهاب المعثكلة (كيسة)، كيسة القناة الجامعة. كتلة بطنية. دم خضي الأ البراز. ورم حليمي.

* إن كل واحد من الأمراض التي ذكرت هنا يمكن له أن يعطي أي مظهر من ثلك المظاهر السريرية المذكورة، ولكن ذكرننا مقابل كل مظهر سريري اشهر الأسباب التي قد تحدثه.

أمراض الكيد والسبيل الصغراوي

ACUTE (FULMINANT) HEPATIC FAILURE

هي حالة نادرة تتظاهر بنوب من الركودة الصفراوية التي تدوم من 1-6 أشهر، تبدأ بمرحلة اليفع أو بمراحل البلوغ الأولى، ربما تكون العوامل المورثية مهمة حيث أنه قد يصاب أكثر من شخص بنفس العائلة بها، تبدأ النوبة بحدوث الحكة أولاً ثم يتلوها ظهور يرقان غير مؤلم لاحقاً. تظهر اختبارات وظائف الكبد النموذج الركودي. وتظهر خزعة الكبد الركودة خلال الهجمة وتكون طبيعية بين الهجمات. يجب إعطاء العلاج المناسب لإزالة الحكة، إن

إن القصور الكبدي الحاد أو الخاطف متلازمة نادرة تتميز بظهور اعتلال دماغى كبدي (يتميز بتبدلات عقلية تترقى من حالة تخليط إلى ذهول فسبات) ناجم عن تدهور سريع وشديد في الوظيفة الكبدية. تُعرّف هذه المتلازمة أيضاً بأنها تحدث خلال 8 أسابيع من بدء المرض المحرض بغياب الدلائل على وجود مرض كبدي سابق، وذلك بقصد تمييزها عن حالات الاعتلال الدماغي الكبدي الذي ينجم عن تدهور المرض الكبدي المزمن.

يمكن لأي سبب بؤدي لأذية كبدية أن يُحدث هذه المتلازمة بافتراض أن شدته كانت كافية لذلك (انظر الشكل 11). يعد التهاب الكبد الحموي الحاد أشيع سبب لهذه الحالة في العالم، وبالمقابل يعد الانسمام بمحضر باراسيتامول السبب الأكثر تواتراً في المملكة المتحدة. ويمكن في حالات أخرى أن يحدث القصور الكبدي الخاطف نتيجة تناول ادوية أخرى أو نتيجة الانسمام بفطر Amanita Phalloides (المشروم) أو يحدث خلال الحمل أو في سياق دا، ويلسون أو بعد الإصابة بالصدمة. وفي حالات نادرة يحدث نتيجة مرض كبدى خبيث شديد.

جداً، ويمكن للعلاج بمحضر أورسو دي أوكسي كوليك أن ينقص نسبة حدوث الاختلاطات الجنينية .

2. الركودة الصفراوية داخل الكبدية الناكسة السليمة:

الإنذار على المدى الطويلة جيد.

القصور الكبدى الحاد (الخاطف)

A. السببيات:

وخطورة حدوث تألم الجنين خلال الولادة والإملاص. إن المراقبة التوليدية خلال الثلث الثالث من الحمل ضرورية

غالب) تبدأ الحكة خلال الثلث الثالث من الحمل وتهجع بعد مرور أسبوعين على الولادة. تعاني بعض المريضات من الإسهال الدهني. يمكن إزالة الحكة بمحضر كوليسترامين (انظر الصفحة 95). تزداد خطبورة البولادة البناكرة

حبوب منع الحمل، تكون الحكة هي العرض المسيطر ويحدث اليرقان عند حوالي نصف المرضى، دائماً (بشكل

ربما تتجم عن أهبة وراثية عند الخلايا الكبدية للمريضة تجاه تأثير الأستروجينات، وقد تتحرض أيضاً بتناول

الركودة الصفراوية خلال الحمل:

الأشكال غير الشائعة من الركودة الصفراوية:

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي الأدوية مثل: باراسيتامول لتهاب الكبد بالحمى A أو B أو D مالوتان أسبيرين مضادات التب

مثل: داء ويلسون الصدمة وقصور القلب Amanita Phalloides . t.a متلازمة بود - كياري رباعى كلورايد الكربون داء البريميات النحيفة التشحم الكبدى الحاد الحملي

الجفرافية.

B . الإمراضيات: في الحالات التقليدية يحدث موت خلوي (بما في ذلك الخلايا الكبدية المتنية) يكشف بشكل رئيسي بالمظهر

الشكل 11: أسباب القصور الكبدي الحاد £ الملكة المتحدة. تختلف النسبة المنوية للعوامل المسببة المختلفة حسب المنطقة

الشكليائي والذي يحدث بآلية الموت الخلوي المبرمج Apoptosis أو التنخر. يسبب الموت الخلوي المبرمج انكماش الخلايا وتكثف النوى والهيولي مع حدوث تشدف خلوي إلى أجسام مرتبطة بالغشاء الخلوي Apoptotic Bodies تبتلع من قبل الخلايا المحيطة المتنية والمناعية. تحافظ الخلايا على سلامة أغشيتها خلال عملية الموت الخلوي

المبرمج ولذلك تكون شدة الالتهاب خفيفة. وبالمقابل يؤدي تنخر الخلايا إلى تورمها وتمزق أغشيتها البلاسسمية، الأمر النذي يؤدي لتحسرر المحتويات

السيتوبلاسمية الذي بدوره يحرض استجابة التهابية في الخلايا المحيطة، يمكن تحريض الموت الخلوي المبرمج للخلايا الكبدية بسبل متواسطة بالمستقبل (مثل عامل التنخر الورمي، TRIL .Fas) أو بسبل ميتوكوندرية (مثل الشدة الخلوية ووسائط الأوكسجين الارتكاسي) الأمر الذي يؤدي لتفعيل خمائر كاسباز السيتوبلازمية. توجد هذه الأنزيمات الحالة للبروتين كطلائع أنزيمية خاملة ولكنها تتفعل خلال الموت الخلوى المبرمج وتحرض

تخرباً خلوياً ومظاهر نسجية عائدة للموت الخلوي المبرمج، وبالمقابل فإن محرضات التنخر تؤدي لأذية ميتوكوندرية

واسعة وانخفاض في تراكيز أدينوزين ثلاثي الفوسفات الخلوي (ATP) (إن الـATP ضروري لعملية الموت الخلوي

C . المظاهر السريرية:

المريض بألم مراقى أيمن.

سياق الحديث عن التدبير.

الدرجة السريرية

الدرجة الأولى:

الدرجة الثانية:

الدرجة الثالثة،

الدرجة الرابعة:

الجدول 16: الدرجات السريرية لاعتلال الدماغ الكبدي

أمراض الكيد والسبيل الصفراوي

0

على كل حال فإن التقسيم الدقيق والصارم الأنماط الموت الخلوى إلى تتخرى أو مبرمج لم يعد مقبولاً كثيراً

حالياً. يمكن للعديد من أنماط التنبيه المؤذي أن يؤدي لكلا الشكلين من أشكال الموت الخلوي. رغم أن الخزعة

الكبدية تكون غالباً مضاد استطباب بسبب اعتلال التخثر الشديد فإن زرع الكبد سمح بفحص النسيج الكبدى من المريض المصاب بالقصور الكبدي الحاد، أظهرت هذه الدراسات أن المظاهر النسجية والمجهرية (الملاحظة بالمجهر الإلكتروني) لكل من التنخر والموت الخلوي المبرمج للخلايا الكبدية تحدث عند المرضى المسابين بقصور كبدي حاد، ولقد اتهم تفعيل سبيلي الموت الخلوى المبرمج المستقبلي والميتوكوندري، اتهم كسبب للقصور الكبدي الحاد المحرض بفرط جرعة محضر باراسيتامول أو بالتهاب الكبد الحموي أو بداء ويلسون أو بأسباب أخرى.

إن الاضطراب الدماغي (اعتلال دماغي كبدي) هو المظهر الرئيسي للقصور الكبدي الحاد، ولكن في المراحل الباكرة قد يكون خفيفاً ونوبياً. إن المظاهر السريرية الأولية تكون في الغالب مخاتلة وهي تشمل نقص القدرة على الانتباه والتركيز الذى يترقى إلى اضطرابات سلوكية مثل التململ والهياج والهوس حتى الوصول إلى النعاس فالسبات (انظر الجدول 16). كذلك قد يحدث تخليط وعدم توجه وانقلاب نظم النوم وتلعثم الكلام والتثاؤب والفواق والاختلاجات. إن الرعاش الخافق (الكبدى) (اللاثباتية) الذي يصيب اليدين المسوطتين مميز لهذه الحالة ولكنه قد يكون غائباً. يمكن للوذمة الدماغية أن تسبب ارتضاع التوتر داخل القحف الذي يؤدي بدوره لارتكاس الحدفتين بشكل متباين أو غير طبيعي ولنثبتهما ولنوب ارتضاع توتر شرياني وبطء القلب، وفرط التهوية والتعرق الشديد والرمع العضلي الموضع أو المعمم ونوب اختلاجية بؤرية أو وضعية فصل المخ. إن وذمـة الحليمـة نـادرة الحدوث وهي علامة متأخرة، تشمل الأعراض العامة كلاً من الضعف والغثيان والإقياء. في بعض الحالات يصاب

يظهر الفحص السريري وجود اليرقان الذي يتطور بسرعة ويكون شديداً عند المريض الذي يموت لاحقاً، لا يشاهد اليرقان في متلازمة راي. وأحياناً يحدث الموت في بقية أسباب القصور الكبدي الحاد قبل تطور اليرقان. قد يكون النئن الكبدي موجوداً. قد يكون الكبد متضخماً في البداية ولكنه لاحقاً يغدو غير مجسوس. الضخامة الطحالية غير شائعة وإن حدثت فإنها لا تكون علامة مسيطرة. يتطور الحبن والوذمة في مرحلة متأخرة وربما يكونان ناجمين عن العلاج بالسوائل. ترتبط بقية المظاهر السريرية بالاختلاطات المحتملة التي ناقشناها الاحقاً في

العلامات السريرية

ضعف التركيز، تلعثم الكلام، بطء التفكير، اضطراب نظم النوم،

مصاب بالنعاس ولكنه يتنبه بسهولة، سلوك عدواني نوبي، وسن.

تخليط ملحوظ، نعاس، نائم ولكنه يستجيب للألم وللتنبيه الصوتي، عدم توجه صريح،

المريض لا يستجيب للتنبيه الصوتي، ويستجيب للتنبيه المؤلم وقد لا يستجيب، المريض غير واع.

الناقلة للأمين البلاسمية تكون مرتفعة بشكل خاص في حالة فرط جرعة محضر باراسينامول حيث قد تصل لـ100-500 ضعف القيمة الطبيعية، ولكنها تتخفض مع ترقى الأذية الكبدية وهي لا تساعد في تحديد الانذار. يبقى تركيز ألبومين البلازما طبيعياً ما لم تتطاول مدة المرض. إن خزعة الكبد عبر الجلد مضاد استطباب بسبب وجود اعتلال تخثري شديد لدى المريض، ولكن يمكن إجراؤه بالطريق عبر الوريد الوداجي. إن خزعة الكبد مفيدة

تركيز كرياتينين المصل > 300 ميكرومول/ليتر وزمن البروترومبين > 100 ثانية ويوجد اعتىلال دماغى درجة ثالثة أو

تجرى الاستقصاءات لكشف سبب القصور الكبدى ولتحديد الإنذار (انظر الجدول 17 و 18) يتطاول زمن

أمراض الكيد والسبيل الصضراوي

 السير السمى لليول والدم: . IgM anti-HBc • . IgM anti-HAV .

فرط جرعة الباراسيتامول:

بشكل خاص عند المريض الذي يُتوقع له أن يكون مصاباً بالخباثة. الجدول 17: الاستقصاءات اللازمة لتحديد سبب القصور الكبدى الحاد.

• EBV، الحلأ البسيط، CMV، HCV، HCV، CMV، سيره لويلازمين، تجاس المصل، تجاس البول. • الأجسام الضدية الذاتية: ANF, AMA, ASMA, LKM تصوير الكبد بأمواج فوق الصوت، تصوير بالدوبلر للأوردة الكبدية. انظر فقرة استقصاء المرض الكبدي الصفراوي من أجل الاختصارات.

الجدول 18: المعايير الإندارية السلبية في القصور الكبدى الحاد*

- الزمن بين اليرقان وحدوث الاعتلال الدماغي أكثر من 7 أيام. - سن المريض أقل من 10 سنوات أو أكثر من 40 سنة. - السبب غير محدد أو أنه محرض دواثياً. - تركيز بيلروبين المسل يزيد عن 300 ميكرومول/ليتر. - زمن البروترومبين يزيد عن 50 ثانية. * تبلغ نسبة المواتة المتوقعة 90٪ أو تزيد.

7.3 > PH
 أو بعد 24 ساعة التالية لفرط الجرعة. أو

الحالات غير الناجمة عن فرط جرعة الباراسيتامول: زمن البروتروميين > 100 ثانية. أو اجتماع ثلاثة أو آكثر مما بلي:

البروترومين بسرعة بعد فشل عملية تصنيع الكبد لعوامل التخش، وبعد هذا الاختبار ذا قيمة إنذارية عظمي

ويجب إجراؤه بمعدل مرتين يومياً على الأقل. يعكس تركيز بيلروبين البلازما درجة اليرقان. إن فعالية الخماثر

أن بحدث تحدد كبدى.

يجب أن يقبل مريض القصور الكبدي الحاد في وحدة العناية الفائقة أو المكثفة حالما نشأكد من تفاقم تطاول

زمن البروتروميين أو من وجود الاعتلال الدماغي الكبدي (انظر الجدول 19) حيث يمكن البدء بالإجراءات الحازمة لتدبير الاختلاطات (انظر الجدول 20). تهدف المالجة المحافظة إلى الحفاظ على حياة المريض على أمل

الضغط الوريدي المركزي.

- التوت الشرباني.

الجدول 19، مراقبة مريض القصور الكبدي الخاطف.

- المنعكسات الأخمصية. المراقبة الفلبية التنفسية:
 - النبض.

الراقبة العصبية: الحدقتان: القد، التساوى، الارتكاس. قعر العن: وذمة الحليمة. مستوى الوعى.

- المدل التنفسي.
 - توازن السوائل:
- الوارد: القموى، الوريدى،
 - الصادر:
- الصادر البولي في الساعة .
- إطراح الصوديوم على مدى 24 ساعة.

 - الاسهال،

 - الاقياء،
 - الفحوص الدموية:
- غازات الدم الشرباني. تعداد الدم المحملي (بما في ذلك الصفيحات).
- تركيز البولة والكرياتينين في المصل.
- التركيز للصلى لكلُّ من الصوريوم والبوتاسيوم والكالسيوم والمغنيزيوم والـ Heo.
- تركيز غلوكوز المصل (كل ساعتين في الطور الحاد).
- زمن البروترومبين.
 - تحري الخمج:
 - زرع الدم والبول والقشع ومسحة الحلق ومواضع تركيب القنيات.
 - صورة الصدر السبطة. فياس درجة الحرارة.



الحدن التبدلات الدورانية:

تبدلات غدية صماوية: نقص الكرع (الشيق)، تساقط الأشعار. الرجال: عنائة، تثدى، ضمور الخصيتين.

> اضطرابات التخثر: • التكدم،

 الفرفريات، ارتفاع توتر وريد الباب:

ضخامة طحالية.

• دوران رادف (جانبي). اعتلال دماغي كبدي (بابي جهازي). مظاهر اخرى:

أمراض الكيد والسبيل الصفراوي

- - توسع الأوعية الشعرية العنكبوتي، الحمامي الراحية، الزراق.
 - - النساء: ضمور الثديين، طمث غير منتظم، انقطاع الطمث.
 - الرعاف.
 - غذارة الطمث
 - نزف من الدوالي.
 - النتن الكبدى.
- A . السبيبات والأليات الإمراضية:
- قد يحدث تشمع الكبد في أي عمر ويسبب غالباً مراضةً طويلة الأمد. من الشائع أن يظهر عند يفعان البالغين ليكون سبباً مهماً لموتهم الباكر . ذكرنا أسبابه في (الجدول 8)، أية حالة تؤدي إلى موت مستمر أو ناكس في الخلايا الكبدية

تصبغات، ثبقرط الأصابع، حمى خفيفة.

- يمكنها أن تسبب التشمع الكبدي مثل التهاب الكبد الحموي والكحول والأذية أو الانسداد الصفراويين المديدين كما هي
- عليه الحسال في التشمع الصفراوي البدئس والتهاب الأفنية الصفراوية المصلب والتضيقات الصفراوية التالية للعمل الجراحي. إن الإعاقة المستمرة في العود الوريدي من الكبد مثل حالة الداء الوريدي الساد ومتلازمة بود-كياري ستسبب في
- النهاية تشمعاً كبدياً، يعد التهاب الكبد الحموي والتناول المديد المفرط للكحول أشهر سببين للتشمع الكبدى انتشاراً في العالم. من الشائع في كل حالات التشمع الكبدى مهما كان سببه أن يحدث تفعيل للخلايا الكبديــة النجميـة، هــذه الخلايا المنتشرة بشكل واسم في الكبد ضمن مسافة ديس. بعد تفعيل الخلايا النجمية الهاجعة التي تختزن الدسم
- التفاعل والتداخل مع بقية الخلايا في الكبد مثل الخلايا المنتية وخلايا كوبضر وعلى ننبيه السيتوكين الصماوي الذاتي (1) Autocrine ونظير الصماوي (2) Paracrine (انظر الشكل 12).

تتحول لخلايا قادرة على القيام بعدة وظائف مثل إنتاج الغراء والتقلص وتركيب السيتوكين. تعتمد هذه الخطوة على

المزمن والحبن والاعتلال الدماغي الكبدى واليرقان.

يحدث القصور الكبدى المزمن عندما تعجز القدرة الوظيفية الكبدية عن الحفاظ على الحالة الفيزيولوجية الطبيعية. يحدث هذا الأمر عندما تترقى الأذية الكبدية كما هي عليه الحال في التهاب الكبد الحموي أو بعد تناول مفرط للكحول، أو قد يحدث عندما تطرأ حالات سريرية معينة تلقى عبثاً استقلابياً إضافياً على الكبد مثل الخمج أو النزف الهضمي. لقد ناقشنا في مواضع أخرى العوامل التي تؤدي لتطور المظاهر السريرية للقصور الكبدي

B . المظاهر السريرية:

تختلف بشكل كبير وهي تشمل أياً من المظاهر التي سنذكرها لاحقاً. لقد أكدت الدراسات المتعاقبة المجراة على الجثث حقيقة أن التشمع الكبدي قد يكون لا أعراضي بشكل كامل. وخلال حياة المريض قد يكشف صدفة خلال الجراحة أو قد يترافق مع مظاهر طفيفة مثل الضخامة الكبدية المعزولة. تشمل الشكاوي الشائعة كلاً من التعب والوهن والمعص العضلي ونقص الوزن والأعراض الهضمية اللانوعية مثل القهم والغثيان والإقياء والانزعاج

البطني العلوي وتطبل البطن الغازي وأما بقية المظاهر السريرية فإنه تنجم بشكل رئيمس عن عدم الكفاية الكبدية

وارتفاع التوتر البابي. توليد الليف • الانجذاب الكيماوي التقلص إنتاج السيتوكين التفعيل الدائم

خلايا تشبه الخلايا المولدة لليف العضلي وذلك أثناء حدوث التليف الكبدى. يحدث تفعيل الخلايا النجمية تحت تأثير عوامل خلوية (السيتوكينات) التي تتحرر من أنماط خلوية مختلفة عديدة ضمن الكبد. تحرر الخلايــا الكيديــة المتأذيـة نتاجــات البيروكسيد الشحمي وعامل النمو الشبيه بالأنسولين (IGF) وعامل النمو المحول – ألفا (TGF - α)، وتحرر الصفيحات المفعلة عامل النمو المشتق من الصفيحات (PDGF) وعامل النمو المحول - بيتا1 (TGF-β1) وعامل النمو البشروي (EGF). وتحرر خلايا كوبضر المفعلة أيضاً PDGF و TGF-β1 وبالإضافة لذلك عامل 5000mw غير الميز حتى الآن والذي يفعل الخلايا التجمية. حالما تصبح الخلايا التجمية خلايا شبيهة بالخلايا المولدة لليف العضلي فإنها تستطيع أن تديم تفعيلها الذاتي بواسطة تركيب PDGF و TGF-β1 في سلسلة من التفعليل الذاتي.

الشكل 12: الأليات الإمراضية علا التليف الكبدي. يحدث تفعيل للخلايا النجمية الكبدية من خلايا مخزنة للشحم هاجعة إلى

تفقد النجمية المفعلة حويصلاتها المخزنة للشحم وتصبح قادرة على تركيب المطرق الغرائي وعلى تثبيه تحطم الغراء. تستطيع أيضاً أن تهاجر نحو المنبهات المناسبة (الانجذاب الكيماوي) وتستطيع أن تتقلص تحت تـأثير المنبهات المناسبة وبالأضافة لذلك تكون قادرة على تركيب السيتوكينات.

أمراض الكيد والسبيل الصفراوي

إن الضخامة الكبدية شائعة، لكن مع ترقى المرض فإن ازدياد تخرب الخلابيا الكبدية والتليف ينقص تدريجياً حجم الكبد . يكون نقص حجم الكبد شائم خاصة إذا كان سبب التشمع التهاب الكبد الحموي. يكون الكبد غالباً قاسياً وغير منتظم وغير مؤلم. يكون اليرقان خفيفاً عندما يظهر أولاً وينجم بشكل أساسي عن فشبل إطراح

البيلروبين. يحدث انحلال الدم الخفيف في سياق التشمع ولكنه لا يكون هاماً في تطور اليرقان. يمكن أن تشاهد الحمامي الراحية باكراً في سياق المرض ولكنها ذات فيمة تشخيصية محدودة وذلك لأنها تحدث في حالات أخرى عديدة مترافقة مع فرط الحركية الدورانية كما أنها توجد عند بعض الأشخاص السويين. ينجم عنكبوت توسع الشعريات عن التغيرات الشرينية المرافقة وانضغاط شرين مركزي والذي تنشأ منه أوعية صغيرة. يختلف قطرها من 1-2 ملم إلى 1-2 سم، وتوجد غالباً فوق الحلمتين فقط ويمكن أن تحدث باكراً في سياق المرض. يوجد

عنكبوت توسع الشعريات واحد أو الثين عند 2٪ من الأشخاص الأصحاء ويمكن أن يحدث بشكل عابر عند عدد أكبر من الأشخاص في الثلث الثالث من الحمل، وعدا ذلك يكون عنكبوت توسع الشريات دلالة قوية على المرض الكبدي. يعتبر عنكبوت توسع الشعريات الوردي والنثدي وضخامة النكفية أكثر شيوعاً في التشمع الكعولي. إن

التصبخ يكون أكثر وضوحاً في حالة الصباغ الدموي (المهيموكروماتوز) وفي أي حالـة تشمع مترافقة مع ركودة صفراوية مديدة. تتطور أيضاً مسارب (تحويلات) شريانية وريدية رئوية مما يؤدي إلى حدوث نقص أكسجة دموية والتي تسبب زراقاً مركزياً، ولكن هذا من المظاهر المتأخرة. تلاحظ التغيرات الغدينة الصماوينة بشكل أكبر عنند الرجنال والذين يبندون فقدانناً لتنوزع الشنعر الذكنرى

وضمور الخصيت بن. إن التشدى يكون نادراً ويمكن أن يكون ناجماً عن الأدوية مشل السبيرونولاكتون. تصبح سهولة التكدم أكثر تواتراً مع تقدم التشمع ويكون الرعاف شائعاً وأحياناً شديداً ويمكن له أن يقلد النزف الهضمى العلوى ية حال ابتلاع الدم. إن ضخامة الطحال والتشكل الوعائي الجانبي والنتن الكبدي هي مظاهر لفرط التوتر البابي والذي

يحدث الله الكثر تطوراً. يقال أن البواسير تكون أكثر شيوعاً عند مرضى فرط التوتر البابي ولكن لا يوجد دليل على ذلك. ينجم الحبن عن المشاركة بين القصور الكبدي وفرط التوتر البابي ويشير إلى تقدم المرض. كذلك تغدو الدلائل المشيرة لاعتلال الدماغ الكبدي شائعة أكثر مع تقدم المرض. تشمل المظاهر اللانوعية للداء الكبدى المزمن كلاً من التصبغات وتبقرط الأصابع والأباخس والحمى الخفيفة . يعزى تقفع دوبوتيران تقليديــأ

للتشمع الكبدي ولاسيما الناجم عن تناول الكحول ولكن هذا التلازم بينهما ضعيف. C التدبير:

يشمل التدبير علاج أي سبب مستبطن معروف (سنناقش الأسباب لاحقاً) والحفاظ على التوازن الغذائبي وعلاج

اختلاطات التشمع (انظر لاحقاً) كذلك يمكن تدبير القصور الكبدي المزمن الناجم عن التشمع بزرع الكبد سوي الموضع

الذي يشكل حالياً حوالي ثلاثة أرباع عمليات الزرع الكبدي. يجرى زرع الكبد بشكل أشيع من أجل المرضى المصابين

بالتشمع الركودي ولاسيما التشمع الصفراوي البدئي والتشمع الكحولي والتشمع الناجم عن التهاب الكبد بالحمة C.

يجب على المريض المصاب بالتشمع الكحولي أن يتوقف عن تناول الكحول. يوجد استطبابات غادرة لـزرع الكبد

تشمل أمراضاً استقلابية مثل عوز خميرة α واحد أنتي تريبسين وداء الصباغ الدموي. تشمل علامات القصور

الكبدي التي تشير للحاجة لـزرع الكبد كلاً من اليرفان الشـديد أو المـترقي (تركيز بيلروبـين المصل يزيـد عـن 100 ميكرو مول/ليتر في الأمراض الركودية مثل التشمع الصفراوي البدثي) والحبن أو الاعتلال الدماغي الكبدي

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي غير المستجيبين للعلاج الدواثي ونقص ألبومين الـدم (أقل من 30 غ/ليتر)، ومن الاستطبابات الإضافية الأخرى

نذكر النعب والفتور المؤثرين على نوعية الحياة والحكة المعندة في سياق الأمراض الركودية ونـزف الدوالي الناكس. تشمل مضادات استطباب الزرع الرئيسة كلاً من الإنتان Sepsis ومتلازمة عوز المناعة المكتسب والخباثة خارج الكبدية وعدم قدرة المريض على التوقف عن تناول الكحول أو أية مادة أخرى محدثة للإدمان والتدهور الشديد في

الوظيفة القلبية التنفسية. تبلغ نسبة البقيا لمدة سنة واحدة بعد الزرع 80٪، ويكون الإنذار فيما بعد جيداً. زرع الكبد كعلاج للقصور الكبدي المزمن. لم تسجل تجارب عشوائية مضبوطة حول زرع الكبد كعلاج للقصور الكبدى المزمن. على كل حال لوحظت تأثيرات جيدة على البقيا لدى مرضى القصور الكبدى الناجم عن التشمع الصفراوي البدئي أو التشمع الكحولي الذين عولجوا يبزرع

الكبد وذلك بالمقارنة مع البقيا عند مرضى لم يجر لهم الزرع.

D . الانتار:

خطيرة تحمل بين طياتها نسبة عالية من المواتة، عموماً يعيش فقبط 25٪ من المرضى لمدة 5 سنوات بعد التشخيص، ولكن عندما تكون الحالـة الوظيفيـة الكبديـة جيدة يعيش 50٪ من المرضى لمدة 5 سنوات و 25٪ لمدة

تصل حتى 10 سنوات، يكون الإنذار أفضل عندما يكون السبب المستبطن قابلاً للعلاج كما في حال الإدمان

إن الإنذار الكلي سيئ عند مريض التشمع عموماً، حيث يراجع العديد من المرضى بداء متقدم و/أو اختلاطات

الكحولي وداء الصباغ الدموي وداء ويلسون. تعطي الفحوص المخبرية مؤشراً تقريبياً فقط عن الإنذار عند المرضى. إن تدهور الوظيفة الكبدية الـذي

يستدل عليه باليرقان أو الحبن أو الاعتلال الدماغي الكبدي يشير لسوء الإنذار ما لم يكن هذا التدهور ناجماً عن

سبب قابل للعلاج مثل الخمج. إن ارتفاع تركيز البيلروبين وانخفاض تركيز الألبومين أو كونه دون 30 غ/لتر ونقص الصوديوم الملحوظ (أقل من 120 ميلي مول/لتر ولكن ليس بسبب العلاج بالمدرات) وتطاول زمن البروترومبين. إن

كل ما سبق يعد علامات إنذارية سيئة (انظر الجدول 22 و 23). إن سير التشمع غير محدد بشكل دقيق لأنه يمكن لاختلاطات غير متوقعة مثل نزف الدوالي أن تؤدي للموت بشكل مفاجئ.

الجدول 22: تصنيف Child - Pugh للإنذار عند مرضى التشمع الكيدي.

العلامة

اجمع النقاط مع بعضها البعض:

الاعتلال الدماغي

ملحوظ

50 <

170 <

28 >

6 < ملحوظ

بيلروبين المصل (ميكرومول/ليتر): في التشمع الصفراوي البدئي. في التهاب الأقنية الصفراوية المصلب

الألبومين (غ/ل) زمن البروترومبين (تطاوله بالثواني):

غير موجود

34 >

68 >

35 <

4>

child's B= 9-7

غير موجود.

خفيف

50-34

170-68

35-28

6-4

خفیف

.child's A=7>

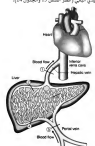
النسبة المنوية للوفيات	النسبة المنوية للبقيا			
الكبدية*	10 سنوات	5 سنوات	سنة واحدة	الدرجة وفق تصنيف Child - Pugh
43	25	45	82	A
72	7	20	62	В
85	0	20	42	C

PORTAL HYPERTENSION

يتميز ارتقاع التوتسر البنابي بارتقاع مديد في ضغط الوريد البنابي (الطبيعي 2-5 ملمز). يكون الضغط الوريدي البابي فوق 12 ملمز عادةً عند المرضى الذين ظهرت لديهم المظاهر السريرية لارتفاع التوتر البابي أو اختلاطاته.

A. السببيات والألية الإمراضية

يتحدد الضغط الوريدي البابي وفقاً للجريان الدموي البابي وللمقاومة الوعائية البابية. وتعد زيادة هذه المقاومة السبب الرئيسي الذي يؤدي لارتفاع التوتر البابي، بغض النظر عن سبب هذه الزيادة وبالتالي عن أسباب ارتفاع التوتر البابي فإنها تصنف لموقع إعاقة الجريان الدموي في الجهاز الوريدي البابي (انظر الشكل 13 والجدول 24).



- 🚺 خارج كبدي: تالي للجيوب الكبدية: مثل مثلازمة بود-كياري.
- و داخل كبدي: ثالى للجيوب الكبدية: مثل الداء الوريدي الساد.
- أنمن الجيوب الكبدية: مثل التشمع.
- واخل كيدي، سابق للجيوب الكيدية، مثل داء الغرناوية، داء المنت
- أخارج كبدي: سابق للجيوب الكبدية: مثل خثار وريد الباب. الشكل 13: تصنيف ارتفاع التوتر البابي وفقاً لمُوضع الانسداد الوعالي.

ارتفاع التوتر البابي ولكنها ليست العامل الرئيسي. يتشكل الدوران الرادف في عدة مواضع منتشرة وأهمها الجهاز الهضمي ولاسيما المرى والمعدة والمستقيم، وجدار البطن الأمامي وقي السرير الوعائي الكلوي والقطني والمبيضي والخصوي. في الحالة الطبيعية يجري كل الدم البابي عبر الكبد، ولكن بعد تطور الدوران الرادف يمكن لنصفه أو أكثر (أحياناً كله تقريباً) أن يجرى مباشرة إلى الدوران الجهازي دون المرور به. B . المظاهر السريرية: تتجم الأعراض السريرية التالية لارتفاع التوتر البابي بشكل رئيسي عن الاحتقان الوريدي البابي وعن تشكل الدوران الرادف. إن الضخامة الطحالية علامة رئيسة، ويغلب ألا يكون تشخيص ارتضاع التوتر البابي صحيحاً في حال غياب الضخامة الطحالية سريرياً أو بالتصوير بأمواج فوق الصوت، نادراً ما يتضخم الطحال لأكثر من 5 سم تحت الحافة الضلعية اليسرى عند البالغين، ولكن قد تحدث ضخامة أشد عند الأطفسال واليافعين. إن فـرط الطحالية علامة شائعة وتسبب عادة قلة الصفيحات، حيث يكون تعدادها حوالي 100×10 ٌ صفيحة/ليتر، ومن النادر أن ينخفض إلى مادون 50×10 ٌ صفيحة/ليتر . أحياناً تحدث قلة كريات بيض، ولكن من الصعب دائماً أن يُنسب فقر الدم إلى فنرط الطحالية. قد تكون أوعية الدوران الرادف مرثية على جدار البطن الأمامي وأحياناً يتشعع العديد منها من السرة ليشكل رأس المدوسة، من النادر أن تسبب الأوعية السرية الرادفة الكبيرة جرياناً دموياً غزيراً بشكل كاف لإعطاء صوت همهمة وريدية بالإصغاء (متلازمة كروفيلهير – بوم غارتن)، تظهر أهم أوعية الدوران الرادف في المري والمدة حيث قد تسبب نزفاً شديداً . كذلك تسبب الدوالي المستقيمية النزف ولكنها غالباً تشخص خطأ على أنها بواسير التي لا تزيد نسبة حدوثها عند مرضى ارتفاع التوتر البابي عن نظيرتها عند الناس العاديين. ينجم النَّتَن الكبدي عن الشنت البابي الجهازي الذي يسمح لمركبات المركبتان بالمرور مباشرة إلى الرثتين. يمكن إظهار الدوالي بواسطة النتظير الباطن أو بالتصوير الشعاعي للسبيل الهضمي العلوي، وبذلك نشأكد من وجود ارتفاع توتر بابي ولكن لا نكشف سببه (انظر الشكل 14). يمكن للتصوير ولاسيما بـأمواج فوق الصوت أن يظهر ملامح ارتفاع التوتر البابي مثل الضخامة الطحالية والأوعية الرادفة، وقد يساهم أحياناً في كشف السبب

مثل الداء الكبدي، أو خثار وريد الباب، يحدد التصوير الوريدي البابي الطليل موضعً الانسداد وغالباً ما يكشف أيضاً عن سبب الانسداد الوريدي البابي، وهو يجرى عادة قبل التداخل الجراحي، من النادر أن نحتاج لقياس الضغوط الوريدية البابية ولكن قد تجرى لإثبات ارتفاع التوتر البابي وللتمييز أيضاً بين الشكل الجيبي والشكل ما

من الشاقع أن يكون أنسداد الرويد الباب خارج الكيد هو سبب ارتفاع التوتر البابي عند الأطفال والهاهين، ويلتقابل هان الشخم يسبب 990 أو أكثر من حلاك ارتفاع التوثر البابي عند البائعن في الناطق الغربية، وبعد داء الشفات السبب الأشيع مالياً لإتوانعا التوتر البابي ولكه غير شائح خارج الشاطق الموبوءة. يؤدي إرتفاع المقاومة الوعائية البابية إلى انخفاض قدريجي في جريان الدم البابي إلى الكيد وبالتأتي يؤدي انتشاور دوران رادف يسمد

أمراض الكبد والسبيل الصضراوي

الجدول 24: أسباب ارتفاع التوتر البابي حسب موضع الافة أسباب خارج كبدية - تالية للجيوب الكبدية:

• متلازمة بود-كياري. أسباب داخل كبدية - تالية للجيوب الكبدية:

الداء الوريدي الساد.

أسباب ضمن الجيوب الكبدية:

- التشمع*. الداء الكبدى الكيسى.
- التحول العقيدي الكندي الحزئي. النقائل السرطانية. أسباب داخل كبدية - سابقة للجيوب الكبدية:
 - داء المنشقات*.
 - داء الفرناوية.

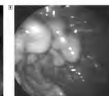
 - التليف الكبدي الخلقي.
 - الفینیل کلوراید.
- · الأدوية. أسباب خارج كبدية - سابقة للجيوب الكبدية:
- خثار الوريد البابي الناجم عن الإنتان Sepsis (السرى، تقيح الندم البابي) أو عن اعتبلال طلائم عواصل التخثر (الأمراض الخثرية، مانعات الحمل القموية، الحمل التشمع).
 - الرض البطني بما فيه العمل الجراحي.

 - سرطان الكبد أو المعثكلة.

 - التهاب المثكلة.
 - - خلقي،









49 أمراض الكبد والسبيل الصفراوي 80 الجدول 25: اختلاطات ارتضاع التوتر البابي. • نزف الدوالي (المريثية، المعدية، الأخرى وهي نادرة)، • اعتلال المدة الاحتقاني. • فرط الطحالية. • الحبن. القصور الكلوى. الاعتلال الدماغي الكيدي. D. الاختلاطات: يعد النزف الهضمي الناجم عن الدوالي أو عن الاعتلال المعدي الاحتقاني، يعد الاختلاط الرئيسي لارتضاع التوتر البابي (انظر الجدول 25). من النادر أن يكون فرط الطحالية شديداً لدرجة يكون فيها ذا نتائج سريرية ملحوظة. كذلك فإن ارتفاع التوثر البابي هـو فقـط أحـد العوامـل المساهمة في تطـور الحـبن والقصـور الكلـوي والاعتلال الدماغي الكبدي. ا. نزف الدوالي VARICEAL BLEEDING: يحدث هذا النزف من الدوالي المريئية المتوضعة عادة ضمن 3-5 سم من الوصل المعدي المريئي أو من الدوالي المعدية. إن قد الدوالي وظهورها بالتنظير على شكل بقع أو أشرطة حمراء وارتفاع التوتر البابي والقصور الكبدي، إن كل ما سبق يشكل عوامل عامة تؤهب لتطور النزف. كذلك يمكن للأدوية المقرحة للمخاطية مثل الساليسيلات ومضادات الالتهاب اللاستيروئيدية أن تؤهب للنزف. نزف الدوالي يكون شديداً في العادة. وهو ينكس في حال لم تطبق العلاجات الوقائية. إن نزف الدوالي من بقية المواضع غير شائع نسبياً ولكنه يحدث غالباً على حساب دوالي المستقيم أو دوالي الفغرات المعوية Intestinal Stomas . ٨. تدبير نزف الدوالي الحاد: فصلنا الحديث عن التشخيص التفريقي والمقاربة التشخيصية لمريض النزف الهضمي العلوي الحادية فصل

الأمراض الهضمية. إن الأولوية التي يجب تحقيقها والامضام بها بيّ حالة النؤف الحداد من الدوالي المريئية هي الحفاظ على الحجم داخل الأرمية ولي المريئية ولي الحفاظ على الحجم داخل الأولية ولي المراوف بأن معمل الجريان الدموي الكبدي وبالثانية توتي للمؤرب من تصور الوظيفة الكبدية. حتى عند المريض المعروف بأن لديه دوالي مريئية يجب دوماً كشف مصدر النؤف والتأكد منه بالتنظير البامائ لأن حوالي 20٪ من هؤلاء المرسمة ينزفون من أقة آخرى ولاسيما التقرحات المدية الحادة، تتوافر العديد من الخيارات العلاجية لإيقاف نوف الدوالي الحداد وقتح كسبه (انظر الجدول 26) تعدد المالجة المسلمة والمالجة بالربط العلوقيقين الأوليتين

المفضلتين لعلاج نزف الدوالي.

إجراءات موضعية:

• معالجة مصلبة.

• فازوبريسين. منع نكس النزف:

• المالجة المسلبة/ الربط. .TIPSS •

أ. تخفيض الضغط الوريدي البابي:

• الربط، تخفيض الضغط الوريدي البابي: سوماتوستاتین (اوکتیریوتید).

- جراحة الشنت البابي الجهازي (إسعافية أو انتخابية).

- إن التخفيض الدوائي للتوثر البابي أقل أهمية من المعالجة المصلبة أو المعالجة بالربط. بالإضافة لكونها مكلفة
- ولذلك لا تستخدم دائماً. يزداد حالياً اللجوء لتركيب المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبد عبر الوداجي
 - (TIPSS) (انظر لاحقاً).

- العلاج الدوائي: يقبض الفازوبريسين الشرينات الحشوية وينقص معدل الجريان الدموي البابي وبالثالي التوتر

من أجل علاج نزف الدوالي الحاد المعند على المعالجة المصلبة أو الربط. تمثلك جراحة الشنت البابي الجهازي

السطام بالبالون.

تيرليبريسن.

بروپرانولول.

قطع المرى بشكل معترض.

- البابي. يعطى بشكل أفضل تسريباً وريدياً بمعدل 0.4 وحدة/ دفيقة إلى أن يتوقف النزف أو لمدة 24 ساعة،
- وبعدها يخفض إلى 0.2 وحدة/ دقيقة لمدة 24 ساعة أخرى. يحدث التقبض الوعائي في مواضع أخرى من السرير
- الوعائي أيضاً مما قد يؤدي لحدوث الخناق واللانظميات وحتى احتشاء العضلة القلبية. يجب إعطاء غليسيريل

الإسعافي نسبة وفيات تعادل 50٪ أو أكثر وحالياً لا تستخدم لعلاج النزف الفعال.

الجدول 26؛ الطرق المستخدمة لإيقاف نزف الدوالي المرينية وللحيلولة دون نكسه.

- ثلاثي النترات على شكل لصافات جلدية أو حقناً وريدياً للجم هذه التأثيرات الجانبية. يجب عدم استخدام
- الفازوبريسين عند المريض المصاب بالداء القلبي الإفضاري. حالياً يعد محضر تيرليبريسين الدواء المنتخب لأن
- الفازوبريسين يتحرر منه على مدى عدة ساعات بكميات كافية لخفض التوتر البابي دون إحداث تأثيرات جهازية.
- يعطى حقناً وريدياً بجرعة 2 ملغ كل 6 ساعات إلى أن يتوقف النزف. ومن ثم بجرعة 1 ملغ كل 6 ساعة لمدة
- إن محضر أوكتريوتيد مماكب صنعي للسوماتوستاتين يخفض التوتر البابي ويمكن له أن يوقف نزف الدوالي.
- يسبب تأثيرات جانبية ظللة ويعطى بجرعة 50 مكغ حقناً وريدياً متبوعة بتسريبه المستمر بمعدل 50 مكخ/ ساعة.
- TIPSS وجراحة المسرب: يجرى تركيب المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبد عبر الوداجي (TIPPS)

2. الإجراءات الموضعية:

تشمل الإجراءات المتبعة لضبط نزف الدوالي الحاد كلأ من المعالجة المصلبة والربط والسطام بالبالون وقطع

المالجة المصلبة أو الربط: بعد هذان الشكلان الطريقت بن المبدئيت بن الأكثر انتشاراً للتدبير الأولى، ويتم

إجراؤها خلال التنظير الباطن التشخيصي إن كان ذلك ممكناً. توقف النزف من الدوالي في 80٪ من الحالات

وفي مثل هذه الحالات يصار إلى ضبطه بالبالون قبلها . يمكن استخدام الربط لإيقاف النزف الحاد ولكن تطبيقها

السد (السطام) بالبالون: تقوم هذه التقنية على استخدام أنبوب سينغ ستاكين-بلاكمور المزود ببالونين يحدثان ضغطاً ضمن قعر المعدة وفي أسفل المري. إن أنبوب مينيسوتا المعدل يحوى العديد من اللمعات للسماح برشف المواد من المعدة ومن المرى فوق مستوى البالون المريشي. يدخل الأنبوب عبر الفم ويجب التأكد من توضعه في المعدة بإصغاء البطن العلوى خلال دفع الهواء ضمن المعدة، كذلك نتأكد من صحبة توضعه أيضاً بواسطة التصويـر الشعاعي، يطبق جر لطيف للحفاظ على الضغط على الدوالي. في البداية يُنفخ البالون المعدي فقط لأن ذلك

ع مثل هذه الحالات أصعب من المعالجة المصلية (انظر الشكل 15).

ويمكن إعادة إجرائها في حال نكس النزف. قد يجعل النزف الفعال خلال التنظير إجراء المعالجة المصلبة صعباً

المرى المعترض.

الوقائي.

حال اضطررنا لاستخدام البالون المريثي بسبب عدم توقف النزف فإننا يجب أن نفرغه من الهواء بمعدل 10 دقائق كل 3 ساعات لتجنب تأذي المخاطية المريئية. دائماً (وبشكل غالب) ينجح تطبيق البالون الساد في إيقاف نـزف الدوالي المريئية ودوالي قعر المعدة، ولكن مهمته فقط هي تأمين الوقت اللازم لتطبيق المعالجة الأكثر نوعية.

قطع المري المعترض: يمكن إجراء قطع معترض للدوالي بواسطة فرد الخرز Stapling Gun، رغم أن هذه العملية تحمل خطورة تطور تضيق مريئي لاحق، وهي تشرك عادة مع استتصال الطحال. تستخدم هذه الطريقة عند عدم توافر TIPSS وعندما تفشل بقية المقاربات في ضبط النزف. إن المراضة والمواتة التاليتين لهذه العملية ملحوظتان لأن المريض سيكون مصاباً بالقصور الكبدي عندما تفشل بقية المقاربات في ضبط النزف.

إن نكس النزف هو القاعدة والاستثناء هو المرضى الذين نزهوا سابقاً من الدوالي المريثية وطبق لهم الملاج

B. منع نكس النزف:

EBM نزف الدوالي عند مرضى التشمع:

دور الوقاية الثانوية: بعد ضبط نزف الدوالي الفعال يجب استثصالها باستخدام الطرق التنظيرية، وتعد طريقة الربط المفارية المنتخبة حالياً.

بينما نجد أن TIPSS اكثر فعالية من الطرق التنظيرية في إنقاص نسبة نكس نزف الدوالي فإنها لا تحسن البقيا وتترافق مع نسبة أعلى من حالات الاعتلال الدماغي.

العالجة الصلبة:

تعد أشهر طريقة تستخدم لمنع نكس النزف من الدوالي المريئية، تحقن الدوالي بمادة مصلبة حالما نتمكن من

ذلك بعد النزف، ويكرر الحقن كل 1-2 أسبوعاً لاحقاً إلى أن تمحي الدوالي. يجب إجراء متابعة منتظمة بالتنظير

الباطن للسماح بكشف وعلاج أية حالة نكس. هذا الحقن ليس خالياً من المخاطر لأنه قد يسبب ألماً عابراً بطنياً أو صدرياً وحمى وعسرة البلع العابرة وأحياناً قد بؤدي لانثقاب المري. قد تتطور تضيقات مريئية فيما بعد. على كل

حال فإنه يترافق مع نسبة مواتة منخفضة حتى عند المرضى ذوي الوظيفة الكبدية السيئة، وبواسطته يمكن منع الكثير من حالات النزف الناكس. افترض أنه يساعد في إطالة بقيا المرضى ولكن هذه الدعوى تحتاج للإثبات.

2. الربط:

في هذه الطريقة ترشف محتويات الدوائي بواسطة جهاز رشف يدخل بالتنظير وبعد ذلك يتم سدها بربطها

برباط مطاطي محكم. وبعد ذلك تمحى هذه الدوالي وتتخشر Slough تدريجياً. تطبق بنفس الطريقة المالجة

المصلبة، ولكنها أكثر فعالية منها وتبدى تأثيرات جانبية أقل وقد أصبحت المعالجة المنتخبة.

3. المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبدي عبر الوداجي (TIPSS):

﴾ هذه الطريقة يوضع قالب بين الوريد الباب والوريد الكبدي ﴾ الكبد لتأمين مسرب بابي جهازي لتخفيض

الضغط البابي (انظر الشكل 16). تجرى هذه العملية تحت المراقبة الشعاعية عبر الوريد الوداجي الباطن. يجب قبل إجراء هذه العملية التأكد من سلامة الجريان عبر الوريد البابي بتصويره الظليل، قد يستطب تعويض نقص

عوامل التخثر بإعطاء البلازما الطازجة المجمدة، وينصح بتغطية المريض بالصادات الحيوية. إن تركيب الشنت الناجع يوقف النزف من الدوالي ويمنع نكسه. وإن حدوث النزف ثانية بعد تركيب الشنت يستلزم الاستقصاء

الكبدي. يمكن للمسارب اللاانتخابية البابية الأجوفية أن تدفع الكمية الكبرى من الدم البابي بعيداً عن الكبد، هذا

جريان الدم البابي إلى الكبد، تترافق مثل هذه المسارب مع اعتلال دماغي تالي للعمل الجراحي بنسبة أقل، ولكن

الباب مما يسمح للدم بالجريان من الوريد الكبدي الأيمن إلى الوريد الأجوف السفلي. لاحظ التباين ضمن الوريد الساريقي العلوي ولكن ليس ضمن الوريد الطحالي الذي انخمص بعد تخفيض الضغط البابي.B: رسم توضيحي،

والعلاج (الرأب الوعائي) لأنه يترافق عادة مع تضيق الشنت (المسرب) أو انسداده. قد يحدث اعتلال دماغي كبدي يلي تركيب المسرب القائب وهو يتطلب إنقاص قطره (قطر المسرب). على كل حال لازالت فائدة هذه الطريقة على

المدى الطويل بحاجة لمزيد من التقييم.

4. تصنيع مسرب بابي جهازي جراحياً:

لقد كان من المألوف والمعتاد أن تكون هذه الطريقة هي المقاربة العلاجية المنتخبة لأنها تمنع النزف بشكل فعال

وتضمن بقاء الممرب سالكاً. على كل حال فإن نسبة المواتة المرافقة لها كانت مرتفعة ولا سيما عند المرضى ذوي

الوظيفة الكبدية السيئة. كذلك أظهرت المتابعة أن هذه العملية يعقبها غالباً إصابة المريض بالاعتلال الدماغي

الأمر يؤهب المريض للإصابة بالقصور الكبدي والاعتلال الدماغي التاليين للعمل الجراحي. هذا أدى إلى تطوير مسارب أكثر انتقائية (مثل مسرب وارن الطحالي الكلوي القاصي) لإزالة ضغط الدوالي المريئية وللحفاظ على

مع مرور الوقت يتدنى معدل جريان الدم البابي وبالتالي قد يتطور اعتلال دماغي متأخر. ولحد أبعد من ذلك فإن مدة البقيا لم تتطاول بهذه العمليات لأن المريض يموت من القصور الكبدي. في الممارسة الحالية نجد أن هذه

العمليات تجرى فقط للمرضى الذين لم يستفيدوا من المقاربات الأخرى بشرط أن تكون الوظيفة الكبدية لديهم

الشكل 16: السرب القالب البابي الجهازي داخل الكبدي عبر الوداجي. A، تظهر الصورة الشعاعية وضع TIPSS ضمن الوريد

مطاوعة المرضى تجاهه قد تكون سيئة. الوقاية الأولية من نزف الدوالي البدئي:

الوقاية الأولية من نزف الدوالي:

ع نسبة الواتة الكلية (P = 0.052).

.(TIPSS)

الحين

A. الألية الإمراضية:

EBM

ASCITES

ينقص البروبرانولول (80-160 ملغ/اليوم) الضغط الوريدي البابي عند المصاب بارتضاع التوتر البابي، ولقد

استخدم لمنع نكس نزف الدوالي، على كل حال فهو لا يستخدم بشكل شائع في الوقاية الثانوية. بالإضافة إلى أن

بسبب المراضة والمواتة المترافقتين مع نزف الدوالي فلقد طبقت المعالجة المصلبة ووضعت المسارب البابية الجهازية وأعطى البروبرانولول، كل ذلك كان بقصد منع حدوث نزف دوالي بدئي، إن البروبرانولول بجرعة 80-160 ملغ يومياً قد أعطى نتائج مفيدة ولذلك يمكن استخدامه من أجل الوقاية الأولية (انظر جدول EBM).

أظهر تحليل نتائج عدة تجارب عشوائية مضبوطة أن البروبرانولول مقابل عدم العلاج قد أدى لانخفاض مقداره 47٪ في نزف الدوالي (P = 0.0001)، وانخفاض مقداره 45٪ في نسبة الوفيات الناجمة عنه (P = 0.017)، وانخفاض مقداره 22٪

يسبب ارتفاع التوتر البابي المديد احتقاناً معدياً مزمناً يكشف بالتنظير على شكل بقع حمامية نقطية متعددة. عُ حالات أندر تحدث مثل هذه الآفات في مناطق أبعد من الجهاز الهضمي. قد تتقرح هذه البؤر لتسبب النزف من عدة مواضع. قد يحدث نزف حاد، ولكن النزف الخفيف المتكرر الذي يسبب فقر دم بعوز الحديد أكثر شيوعاً. يمكن الوقاية من هذه المشكلة بإعطاء مستحضرات الحديد الفموية ولكن قد نضطر لنقل الدم بشكل متكرر. إن تخفيض الضغط البابي بإعطاء محضر بروبرانولول بجرعة 80-160 ملخ يوميـاً هـو الإجـراء العلاجـي الأولـي الأفضل، فإذا لم ينجح عندها يستطب تركيب المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبدي عبر الوداجي

يعرف الحبن بأنه تراكم السائل الحر ضمن جوف البريتوان. بينما يعد التشمع سبباً شائعاً له توجد أسباب

يسبب القصور الكبدي وارتفاع التوتر البابي الملاحظ في التشمع احتباساً عاماً للصوديوم والماء في الجسم. وتوضع السائل في الجوف البريتواني نتيجة الضغط الوريدي المرتفع ضمن الدوران المساريقي. إن آلية احتباس الماء والصوديوم غير معروفة، ولكن توجد نظريتان لتفسيره، الأولى تفترض أنه بعد فقد السائل إلى البريتوان يحدث

II. الاعتلال المعدى الاحتقائي CONGESTIVE GASTROPATHY:

أخرى يجب التفكير بها حتى عند المريض المصاب بداء كبدي مزمن (انظر الجدول 27).

امراض الكبد والسبيل الصفراوي

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

(انظر الشكل 17).

التحال الكلوي.

اليجول 27 اسياب العين. سياب شاهما: * الأجارات الخليفة الكديدة الدينوانية.

• فصرر القلب. • التشمع الكيدي. اسياب اخري:

سيب سركة • نقس بروتينك الدم: - المتلازمة الكلائية .

- الامتلال الموي الضبع للبروتين. - سوء التقدية. • الاتساد الوريس الكيدي.

الاسداد الوريدي الكيدي: - مثلازمة بود-كهاري. - الداء الوريدي الساد.

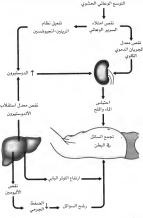
• التهاب المختلف. • الاستداد اللمفاري. • الأنت الله در الله الدراء الدر

- « نصبت المصدوي. • الخمج: الثمرن، الثهاب البريتوان الجرثومي العقوي. اسباب نادرة،

همتلازمة ميغ. المعارضة

«التهاب الأوعية. «قصور الدرق.

55



الشكل 17: الألية الإمراضية للحين.

تحدث على الجهة اليسرى) ناجمة عن الحين.

المظاهر السريرية:

كمية الحين كبيرة (انظر الشكل 18). لا تظهر هذه العلامات إلا بعد أن يزيد حجم سائل الحين عن ليتر واحد حتى ولو كان الريش تحيفاً، وقد يصمب كشف الكميات الأكبر من السائل فيها لو كان هذا الريض بديناً، تشمل المظاهر المرافقة كلاً من تشره شكل السرة او انقلابها والفتق وظهور الخطوط البطنية وتباعدة ((اشتراق) استشهبتين، وأحياناً يوحد أنه المنخذ بشواش العس ويرفع في المنفى، قد يشاهد انصباب الجنب عند حوالمي 10٪ من المرضى، على الجانب الأيمن عادة، بكون هذا الانصباب العيلاً، في مظم الأحيان ولا يكشف إلا بصورة العسرة البينية، ولكن قد يحدث مو مسرد شديد أحياناً، يجب الا نفترين أن تصبابات الجنب ولانينيا التعدر السيسيلة،

يسبب الحين تمدد البطن مع امتلاء الخاصرتين وانزياح الأصمية بالقرع وظهور هرير Thrill عندما تكون



الحدول 28: مظاهر واسباب الحين.

السبب	المظهر
التشمع:	رائق أو بلون قشي أو بلون أخضر فاتح.
الخباثة،	مدمى،
الخمج:	عکر،
الاتصال الصفراوي:	مصطبغ بالصفراء يشدة،
الانسداد اللمفاوي:	أبيض-حليبي (كيلوسي*).
*: إن المقائق الكيلوسية ذات اللون ا	لأبيض الجليب تطفو بالتثبيذ

C الاستقصاءات:

بعد التصوير بأمواج قوق الصوت الطريقة الأفضل لتأكيد وجود الحين، ولاسيما عند المرضى البدشين أو

حساسة وغير نوعية. يمكن اللجوء ليزل البطن لتأكيد وجود الجين أيضاً، ولكنه يفيد أكثر للحصول على عينة من باسل الجين أنفحيه (قد ينه ذلك بخوجه التصوير بامراج فوق الصوت إذا دعت الحاجة، قد يساعد مظهر سائل الجين بــة تغمين السبب السنيطان (نظر الجول 26). يقامن تركيز بروتين سائل الجين ومدروج (اليومين المصل – سائل الحين) بقصد التمييز بين شكلي الحين الرشحي «التمامة الالتحر ومدروج (اليومين المصل – سائل الحين).

الذين يكون لديهم كميات ضئيلة فقط من السائل، قد تظهر صور البطن الشعاعية البسيطة الحبن ولكنها غير

بدورج (اليومين المسل – سائل الحين) فوق 5.1 (رشحي) يكون ناجماً عادة عن الشُميم ، أما الحين النتمي وتركيز بروتين سائل الحين فوق 25 غ/لينر أو مدورج (ألومين المسل – سائل الحين) دون 1.5 غيرجج احتمال الخمج (ولاسيما الندرن) أو الخيالة أو الانسداد الوريدين الكبرى أو الحين المشكس أو فج حالات نادرة يرجح مقصور

D. التشخيص؛

E. التدبير:

الكبدية أو خثار وريد الباب. أو يجب التفكير بسبب آخر (لا علاقة له بالتشمع) للحبن.

إن تحديد الوارد من الصوديوم مع القوت ضروري لتحقيق توازن صوديوم سلبي عند مرضى الحبن. قد يكون تحديد الصوديوم لـ80 ميلي مول/اليوم (لا يضاف الملح إلى الطعام) كافياً، ولكن تحديده إلى 40 ميلي مول/اليوم ضروري في حالات الحبن الأكثر شدة ويحتاج ذلك لمراقبة مشددة مباشرة للقوت. يجب تجنب الأدوية التي تحوي كميات كبيرة نسبياً من الصوديوم وتلك التي تحرض احتباسه مثل مضادات الالتهاب اللاستيروئيدية (انظر الجدولين 29 و 30). إن تحديد الوارد من الماء إلى 1-0.5 ليتر/اليوم ضروري فقط في حال انخفض تركيز صوديوم البلازما إلى ما دون 125 ميلي مول/ليتر. يمكن بهذا الأسلوب تدبير عدد فليل من المرضى بشكل آمن وفعال.

يعتاج معظم المرضى للأدوية المدرة بالإضافة لتحديد الصوديوم. يعند محضر سبيرونولاكتون (100-400 ملغ/اليوم) الدواء المنتخب من أجل العلاج طويل الأمد بسبب قوته المعاكسة للألدوستيرون. ولكنه قد يسبب تثدياً مؤلماً وفرط بوتاسيوم. يحتاج بعض المرضى لمدرات العروة أيضاً (مثل فورسيميد) مع العلم أنها قد تسبب اضطراب توازن السوائل والشوارد واضطرابات كلوية، يتحسن الإدرار فيما لو كان المريض مستلقياً في الفراش خلال فترة تأثير المدرات ربما لأن معدل الجريان الدموى الكلوى يزداد بالوضعية الأفقية.

انخفاض تركيز غلوكوز سائل الحبن إلى الخباثة أو التدرن. قد يظهر الفحص الخلوي لسائل الحبن وجود خلايا

خبيثة. وإن وجود كريات بيض متعددة أشكال النوى بتعداد يزيد عن 250 كرية /ملم³ يشير بقوة للخمج (التهاب البريتوان الجرثومي العفوي). إن تنظير البطن إجراء مفيد لكشف الأمراض البريتوانية.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

تتجم معظم حالات الحبن عن مرض خبيث أو عن التشمع أو قصور القلب، ولكن وجود التشمع لا يعني حتماً

أنه هو سبب الحبن وهذا الأمر وارد ومهم بشكل خاص عندما تكون الوظيفة الكبدية جيدة أو عندما لا توجد دلائل على ارتفاع التوتر البابي وعند مثل هؤلاء المرضى يجب البحث عن أحد اختلاطات التشمع مثل كارسينوما الخلية

إن العلاج الناجح للحبن يزيل انزعاج المريض ولكن لا يطيل حياته. وقد يسبب العلاج العنيف اضطرابات خطيرة في توازن السوائل والشوارد وقد يحرض اعتلالاً دماغياً كبدياً. تهدف المعالجة التقليدية لإنقاص محتوى

الجسم من الماء والصوديوم بتحديد الوارد منهما وتحريض الإدرار وعند الضرورة قد يستطب رشف سائل الحبن مباشرة. إن أسهل طريقة لتخمين مقدار الضياع اليومي من الماء والصوديوم هي بوزن المريض بشكل منتظم. لا

1. تحديد الصوديوم والماء:

2. الأدوية المدرة:

أ كغ لتجنب نضوب السائل في مناطق الجسم الأخرى.

يمكن أن يتحرك أكثر من 900 مل من السائل من البريتوان يومياً وبالتالي يجب ألا يقل وزن المريض يومياً أكثر من

- الجدول 29: بعض الأدوية التي تحوي كميات كبيرة نسبياً من الصوديوم أو قلك التي تسبب احتباسه. الأدوية التي تحوي كميات كبيرة من الصوديوم: مضادات الحموضة.
 - أسبيرين. • فينتوثين.
 - صوديوم فالبروات. • الألحينات.
 - الصادات الحيوية (انظر الجدول 30). المحضرات الفوارة: الأسبيرين، كالسبوم، باراسيئامول.
 - الأدوية التي تسبب احتباس الصوديوم: • كاربينوكسولون.
- مضادات الالتهاب اللاستيرونيدية. الستيروثيدات القشرية.
 - میتوکلوپرامید. • ديازوكسيد،
- الأوستروجينات.

3. السنال

استخدم دائماً بزل 3-5 ليتر على مدى 1-2 ساعة بقصد إزالة الضائقة القلبيـة التنفسـية (بشـكل فـوري)

الناجمة عن الحبن الشديد. إن الاعتماد على بزل حجوم كبيرة فقط يعد مقاربة علاجية خطيرة ومأساوية النتائج. على كل حال فإن البزل بقصد التجفيف أو لإزالة 3-5 ليتر من السائل يومياً إجراء أمن بشـرط دعـم الحالـة الدورانية للمريض بتسريب محلول غرواني مثل محلول الألبومين البشري (6-8 غ مقابل كل ليتر يبزل من سائل

الحبن) أو أي محلول آخر ممدد للحجم البلازمي. يمكن إجراء بزل كلي لسائل الحبن كخطوة علاجية أولية أو عند فشل المقاربات العلاجية الأخرى.

الجدول 30: بعض الصادات الحيوية ذات المحتوى المرتفع من الصوديوم بنزیل بنسیللین. أموكسيسيللين. سيفوتاكسيم. • أمبيسيللين.

• سيفتازيديم. سیفوکسیتین.

 سیفوروکسیم. • سيفرادين، • بيبيراسيلان.

 کلور امفینیکول. تيكارسيللين. فلوكلوكساسيللين. ملاحظة: الزيادات الهامة من الوارد من الصوديوم الناجمة عن العلاج بالممادات تحدث فقط خلال إعطاء كميات كبيرة

(غرامات) من الدواء حقناً خلالياً. إن الجرعات القصوى من الصادات المذكورة أعلاه المعطاة حقناً خلالياً تزيد معدل

يحدث ذلك عند استخدام الفوسيدين أو بارا-أمينوساليسيلات.

الوارد اليومي من الصوديوم بقيمة 20-50 ميلي مول. إن الأدوية التي لا تحوى الصوديوم ضمن تركيبها تزيد الوارد منه فيما لو تم تسريبها ضمن محاليل تحوى الصوديوم، نادراً ما تزيد الصادات الحيوية الفموية الواردُ من الصوديوم ولكن قد أمراض الكيد والسبيل الصضراوي 4. مسرب لى فين:

هذا المسرب عبارة عن أنبوب طويل مزود بدسام عدم الرجوع يمتد تحت الجلد من جوف البريتوان إلى الوريد الوداجي الباطن في العنق، وبالتالي يسمح لسائل الحبن بالجريان مباشرة إلى الدوران الجهازي، هذه الطريقة فعالة في حالة الحبن المعند على العلاج التقليدي. ولكنها تترافق مع عدة اختلاطات مثل الخمج وخثار الوريد الأجوف العلوي ووذمة الرثة والنزف من الدوالي المريثية والتخثر المنتشر داخل الأوعية. هذه المشاكل قد حدت من استخدامه.

F. الإندار:

للحبن مثل الإفراط بتناول الملح.

5. المسرب القالب البابي الجهازي داخل الكبدي عبر الوداجي: يمكن لهذا المسرب أن يزيل الحبن المند ولكنه لا يطيل البقيا . يمكن استخدامه في حالة كانت الوظيفة الكبدية مقبولة أو عند المرضى الذين ينتظرون أن يجرى لهم زرع كبد، يجب عدم استخدامه عند مرضى المراحل النهائية.

إن الحبن تطور خطير في سياق التشمع لأن 10-20% فقط يعيشون لمدة 5 سنوات بعد ظهوره. الإنذار ليس سيئاً بشكل مطلق، حيث يكون بأفضل حالاته عند المرضى ذوى الوظائف الكيدية الجيدة والذين استجابوا للعلاج بشكل مقبول. كذلك يكون الإندار أفضل في حال كان سبب التشمع قابلاً للعلاج أو في حال اكتُشفَ سبب محرض

G. الاختلاطات: قد يتعرقل الحين بالأخماج التي قد تكون عفوية (انظر لاحقاً). أو قد تكون ناجمة (وهو الأشيع) عن مقاربات

باضعة تشخيصية أو علاجية مثل التنظير الهضمي العلوي والمعالجة المسلبة. كذلك قد يتعرقل الحبن بالقصور الكلوي. إن كلا هذين الاختلاطين (الخمج والقصور الكلوي) ذا دلالة إنذارية سيئة وقد يفرضان ضرورة اللجو، لزرع الكبد بشكل ملح.

III. التهاب البريتوان العضوي الجرثومي (SBP): SPONTANEOUS BACTERIAL PERITONITIS (SBP) :

إن مرضى التشمع مؤهبون جداً للإصابة بخمج سائل الحبن كجزء من أهبتهم العامة للإصابة به. يتظاهر

التهاب البريتوان العفوي الجرثومي فجأة بألم بطني ومضض ارتدادي وغياب الأصوات المعوية والحمى عند مريض

لديه مظاهر واضحة تشير للتشمع والحبن. تكون العلامات البطنية خفيفة أو غائبة عند حوالي ثلث المرضى. حيث تكون الحمى والاعتلال الدماغي الكبدي المظهرين الرئيسين. قد يظهر بزلُّ السائل الحبن التشخيصي أنه عكر

ويكون تعداد العدلات فيه أكثر من 250 كرية/ملم (مؤشر قوي على الخمج). لا يمكن عادة تحديد مصدر الخمج.

ولكن معظم العوامل المرضة المعزولة من الدم أو من سائل الحبن تكون ذات منشأ معوي، وتكون الأيشيرشيا القولونية أشهر عامل ممرض يعزل كسبب لهذا الخمج. إن زرع سائل الحبن في قوارير زرع الدم يساعد بشكل كبير

البطنية، وإن وجود العديد من العوامل الممرضة بالزرع يجب أن يثير الشك بوجود حالة انثقاب حشا أجوف،

على نمو وكشف العوامل المرضة. يجب تمييز التهاب البريتوان الجرثومي العفوي عن بقية الحالات الإسعافية

التاموري.

A. السببيات:

إن العلاج التجريبي بالصادات الحيوية يحسن الإنذار عند المرضى الذين يزيد تعداد العدلات ضمن سائل الحبن لديهم

عن 250 كرية/ملم أ. بعد السيفوتاكسيم (بجرعة تزيد عن 2 غرام كل 12 ساعة لمدة 5 أيام كحد أدني) أو بقية

السيفالوسبورينات أو الأموكسيسيللين-كلافولينيك أسيد بجرعاتها المعيارية، تعد كل هذه الصادات الأدوية المنصوح بها في

هذا المجال، يمكن منع نكس التهاب البريتوان الجرثومي العضوي عند المريض الذي أصيب سابقاً بعدة هجمات منه (ولا

EBM

التهاب البريتوان الجرثومي العفوي: العلاج والوقاية:

يجب البدء بالعلاج فوراً بإعطاء الصادات الحيوية الواسعة الطيف مثل سيفوتاكسيم. إن نكس التهاب البريتوان الجرثومي العفوي شائع وقد يمكن تخفيض نسبة النكس بإعطاء المريض محضر نورفلوكساسين بجرعة 400 ملغ يومياً. سجلت العديد من حوادث خمج تجمعات السوائل الأخرى (عند مرضى التشمع) مثل الانصباب الجنبي أو

الاعتلال الدماغي الكبدي (البابي الجهازي) HEPATIC (PORTOSYSTEMIC) ENCEPHALOPATHY إن الاعتلال الدماغي الكبدي متلازمة عصبية نفسية تنجم عن المرض الكبدي. تحدث غالباً عنـد مرضى

يعتقد أن الاعتلال الدماغي الكبدي ينجم عن اضطراب كيماوي حيوي بتناول الوظيفة الدماغية لأنه عكوس ولا يسبب تبدلاً تشريحياً مرضياً ملحوظاً في الدماغ. إن القصور الكبدي وشنت الدم البابي الجمهازي عاملان مهمان يحرضان الاعتلال الدماغي الكبدي، ويختلف التوازن بينهما من مريض لآخر. يعد القصور الكبدي ولو بدرجة خفيفة عاملاً ثابتاً لأنه من الصعب للشنت البابي الجهازي أن يسبب الاعتلال الدماغي فيما لو كانت الوظيفة الكبدية طبيعية. إن معرفتنا بالذيفانات العصبية التي تسبب الاعتلال الدماغي فليلة، ولكن يعتقد أنها مركبات نيتروجينية (بشكل أساسي) تنتج في المعي على الأقل بتأثير جرثومي في جزء منها. هذه المركبات تُستقلب عادة من قبل الكبد الطبيعي وبالتالي لا تدخل إلى الدوران الجهازي، اعتبرت الأمونيا عاملاً محرضاً مهماً لفترة طويلة من الزمن، ولكن حالياً زاد التركيز على حمض غاما-أمينوبوتيريك. توجد مواد أخرى متهمة بتحريـض الاعتلال الدماغي مثل عدة نواقل عصبية أخرى زائفة (أوكتوبامين) وحموض أمينية ومركبات المركبتان والحموض الدسمة. يبدو أن بعض العوامل تحرض الاعتلال الدماغي الكبدى بزيادة التوافر الحيوى لهذه المركبات، بالإضافة إلى أن الدماغ في التشمع قد ببدى حساسية لعوامل أخرى مثل الأدوية القادرة على تحريض الاعتلال الدماغي الكبدي (انظر الجدول 31). يعد تخرب الحاجز الوعائي الدماغي من الناحية الوظيفية مظهراً من مظاهر القصور

زال مصابأ بحين مستمر) بإعطائه محضر نورفلوكساسين بجرعة 400 ملغ يومياً.

التشمع ولكنها قد تحدث أيضاً عند المسابين بالقصور الكبدى الحاد.

الكبدى الحاد وقد يؤدى لتطور وذمة دماغية.

والعتاهة.



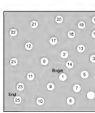
الترف الهضمى، زيادة الوارد من البروتين مع الطعام.

B. المظاهر السريرية:

تشمل هذه المظاهر اضطرابات في الذكاء والشخصية والحالة العاطفية والوعى مع أو دون علامات عصبية ، يمكن إيجاد العامل المحرض (انظر الجدول 31) في حال تطور الاعتلال الدماغي بشكل حاد. تكون المظاهر الأولى الباكرة

 نقص البوتاسيوم. المنومات، المركنات، مضادات الاكتناب. • الشنت البابي الجهازي: الجراحي، العفوى (إن كان كبيراً).

خفيفة جداً، وحالمًا تصبح الحالة أشد يصاب المريض بالخمول وضعف التركيز والتخليط وعدم التوجه والنعاس وتلعثم الكلام وحتى السبات. أحياناً تحدث اختلاجات. يظهر الفحص السريري وجود الرعاش الخافق، اللاثباتية. وعجز المريض عن أداء تمرين ذهني حسابي بسيط (انظر الشكل 19) أو عن رسم أشكال بسيطة مثل شكل نجمة (الأدائية بنيوية)، ومع تطور الحالة يحدث اشتداد في المنعكسات وتظهر استجابة أخمصية باسطة ثنائية الجانب. نادراً ما يسبب الاعتلال الدماغي الكبدي ظهور علامات عصبية بؤرية، وفي حال وجودها يجب البحث عن أسباب أخرى. عادة ما يوجد لدى المريض نثن كبدى (رائحة النفس تكون عفنة ...). وهو علامة على القصور الكبدى والمسرب البابي الجهازي أكثر من كونه دليلٌ على الاعتلال الدماغي الكبدي. ﴿ حالات نادرة يؤدي الاعتلال الدماغي المزمن الكبدي (التتكس الدماغي الكبدي) لظهور العديد من علامات سوء الوظيفة المخيخية والمتلازمات الباركنسونية والشلل السفلي التشنجي



الشكل 19: اختبار توصيل الأرقام المستخدم لتقييم الاعتلال الدماغي. هذه الدوائر الخمس والعشرين يمكن عادة وصلها مع بعضها بالتسلسل خلال 30 ثانية. يمكن بتكرار هذا الاختبار الحصول على معلومات مفيدة بشرط تغيير موضع الأرقام كل مرة لتجنب تعلم المريض وحفظه الواضعها.

0 الجدول 32؛ التشخيص التفريقي للاعتلال الدماغي الكبدي الورم الدموى تحت الجافية. الهذبان الارتعاشي.

إن نوب الاعتلال الدماغي شائعة عند مرضى التشمع، وتكون عادة عكوسة إلى أن يصل المريض للمراحل النهائية. تتألف مبادئ العلاج من كشف وإزالة الأسباب المحرضة (انظر الجدول 31) وإنقـاص الوارد من البروتين وتثبيط إنشاج الذيفانات العصبية من قبل الجرائيم المعوية. يجب إنقباص البوارد من البروتين لأقبل من 20 غرام/اليوم، ويعطى الغلوكوز (300 غ/اليوم) فموياً أو خلالياً في الحالات الشديدة. وحالما يتحسن الاعتلال الدماغي ترفع كمية البروتين الوارد مع القوت بمقدار 10-20 4/اليوم كل 48 ساعة حتى الوصول لقيمة 40-60 غ/اليوم التي تشكل الحد الأعلى المقبول عند مرضى التشمع. إن اللاكتولوز (15-30 مل كل 8 ساعات) سكريد ثنائي يعطى فموياً ليصل إلى الكولون سليماً حيث يتم استقلابه ضمنه من قبل الجراثيم الكولونية، ترفع الجرعة تدريجياً حتى يستطيع الدريض التغوط مرتين يومياً، يحدث هذا المحضر تأثيراً مليناً تناضحياً ويخفض باهاء المحتوى الكولوني مما يؤدي للحد من امتصاص الأمونيا الكولونية ويشجع على استهلاك الجراثيم وقبطها للنيتروجين (انظر جدول EBM). إن محضر الكتيتول بديل عن اللاكتولوز متقبلٌ أكثر منه، بتأثير أقل دراماتيكية على الوظيفة المعوية. إن محضر نيومايسين (1-4 غرام كل 4-6 ساعات) صاد حيوي يؤثر بإنقاص المحتوى المعوي من الجراثيم، يمكن استخدامه مع اللاكتولوز أو كبديل عنه في حال سبب إسهالاً شديداً. يمتص النيومايسين بشكل سين من المي ولكن مع ذلك تصل كمية كافية منه إلى داخل الجسم تجعله مضاد استطباب عند المريض المساب باليوريميا. لا يستحب استخدامه على المدى الطويل (خلافاً لمحضر لاكتولوز) لأنه قد يسبب سمية أذنية. يعد

• داء ويلسون العصيي. الانسمام الدوائي أو الكحولي. الاعتلال الدماغي لفيرنيكه.

C . الاستقصاءات:

يمكن وضع التشخيص سريرياً في العادة، ولكن عند استمرار الشك به يستطب إجراء تخطيط الدماغ الكهربي

الذي يظهر تباطؤ منتشراً يتناول الموجات آلفا الطبيعية مع ظهور موجات دلتا. عادة يرتضع تركيز الأمونيا الشريانية عند مريض اعتلال الدماغ الكبدي، ولكن هذا الارتفاع قد يشاهد رغم عدم وجود اعتلال دماغي

D. التدبير:

سريرياً، ولذلك فإن الأهمية التشخيصية لهذا الاختبار ضئيلة أو معدومة. لخصنا في (الجدول 32) الحالات

السريرية الأخرى التي قد تدخل في التشخيص التفريقي للاعتلال الدماغي الكبدي.

الاعتلال الدماغي الكبدي المزمن أو المعند واحداً من الاستطبابات الرئيسة لزرع الكبد.

63

• نقص سكر الدم.

أمراض الكيد والسبيل الصفراوي

الاضطرابات النفسية البدئية.

علاج الاعتلال الدماغي الكبدي:

القصور الكبدي الكلوي

ولكن لا توجد تجارب عشوائية مضبوطة في هذا المجال.

المتلازمة الكبدية الرئوية HEPATOPULMONARY SYNDROME:

الشرياني بالأوكسجين. حالياً تعد المتلازمة الكبدية الرئوية استطباباً لزرع الكبد.

بالداء الكبدى المزمن. ووفقاً لذلك نجد أن الإنذار سيئ جداً ما لم تجرُّ عملية زرع الكبد.

يكون العديد من مرضى التشمع مصابين بنقص الأكسجة بسبب العديد من العوامل كارتفاع التوتر الرثوي والانصبابات الجنبية والمتلازمة الكبدية الرئوية. تتظاهر هذه المتلازمة بنقص أكسجة معند وتوسع وعائي داخل رثوي. تشمل المظاهر السريرية تبقرط الأصابع والزراق والعنكبوت الوعمائي وانخضاض واضح في إشباع المدم

قد يحدث قصور كلوي تالِ للقصور الكبدي في التشمع. تكون الكليتان طبيعيتين من حيث البنية الداخلية، ويعتقد أن القصور الكلوي ناجم عن اضطراب الجريان الدموي الجهازي بما في ذلك تدهور الجريبان الدموي الكلوي. تدعى الحالة القصور الكلوي الوظيفي الناجم عن التشمع أو المتلازمة الكبدية الكلوية. تُحدث في المراحل المتقدمة من التشمع المترافق دائماً مع الحبن، وهي تتميز بغياب البيلة البروتينية أو الرسابة البولية الشاذة، ويكون معدل إطراح الصوديوم البولي أقل من 10 ميلي مول /اليوم ونسبة أسمولالية البول على أسمولالية البلازما تزيد عن 1.5 ، من المهم أن ننفي نقص الحجم وذلك بقياس الضغط الوريدي المركزي وتسريب المحاليل الغروانية مثل محاليل الألبومين البشري للحفاظ عليه بحدود 0-5 سم ماء. يشمل عـلاج المثلازمـة الكبديـة الكلويـة إعطـاء الدوبامين (2-1 مكغ/كغ/د) لتحسين الجريان الدموى الكلوى وبالتالي تحريض الإدرار لاحقاً. يجب الحد مسن تحطم البروتينات الداخلية والحد من شدة اليوريميا وذلك بتحديد الوارد من البروتين لقيمة 20 غ/اليوم وإعطاء 300 غ من الكربوهيدرات يومياً، يعتمد الشفاء على تحسن الوظيفة الكبدية ولكن ذلك يحدث نادراً عند المصابين

اظهرت دراسات أجريت على أعداد قليلة من المرضى أن اللاكتولوز مفيد في حالتي الاعتلال الدماغي الكبدي الحاد والمزمن،

HEPATORENAL FAILURE

إن العلاج بالنيومايسين ليس أفضل بشكل ملحوظ من العلاج الزائف لتدبير الاعتلال الدماغي الكبدي الحاد.

الأدلة الحالية لا تدعم استخدام محاليل الحموض الأمينية المتفرعة السلسلة لتدبير الاعتبلال الدمباغي الكبدي الحباد أو

لجدول 34: مظاهر حمات التهاب الكبد الرئيسة

المزمنة: الوقاية:

VIR

أسباب نوعية لأمراش كبدية متنية

SPECIFIC CAUSES OF PARENCHYMAL LIVER DISEASE

AL HEPATITIS	لتهاب الكبد الحموي
د من حمات التهاب الكبد النوعية، ويُشكل التهاب	تنجم حالات التهاب الكبد الحموي كلها تقريباً عن واح

تتهم حالات التهاب الكبد المعودي كها تقريباً عن واحد من حمات التهاب الكبد النوعية. ويُشكّل التهاب الكبد التهج عن العمات الأخرى حوالي إ-22 فقط من كل الحالات (انظر الجدول 33). تؤوي كل هذه العمات الأمراض متشابهة لم نظموها السرورية والتشريعية الرضية حيث يكون المريض يرفأنياً أو لا أعراضياً، ولقد تخسئا خاطاه وغورصات التهاب الكبد الرئيسة لمخ (الجدول 34).

	لجدول 33، أسباب التهاب الكبد الحموي.		
 ♦ التهاب الكبد الحموي لا E-A. 	 حمة التهاب الكبد A (HAV). 		
 الحمة المضخمة للخلايا، 	 حمة التهاب الكبد D (HDV). 		
• حمة الحمر الصفراء،	 حمة الثناب الكبد B (HBV). 		

- حمة النهاب الكبد B (HBV).
 حمة النهاب الكبد E (HEV).
 حمة النهاب الكبد (HEV).
 حمة النهاب الكبد (HCV).
 حمة النهاب الكبد (HCV).
- حمة التهاب الكبد HCV) C. حمة الحلا البسيط. عند التهاب الكبد HCV) C. • حمة الحلا البسيط.

	التهاب الكبد A	التهاب الكبد B	التهاب الكبد ٢	التهاب الكبد D	التهاب الكبد E		
الحمة							
المجموعة:	. Enterovirus	. Hepadna	.Flavivirus	.Incomplete virus	. Calicivirus		
الحمض النووي:	·RNA	.DNA	- RNA	.RNA	.RNA		
القد (القطر):	27 ثانو متر.	42 نانومتر،	30-38 نانومتر .	35 نانومتر .	27 نانومتر .		
فترة الحضانة	.4-2	-20-4	-26-2	.9-6	.8-3		
(اسبوع):	.4-2				.8-3		

القد (القطر):	27 نانو متر.	42 نانومتر،	30-38 نانومتر.	35 نانومتر .	27 نانومتر .
فترة الحضانة	.4-2	20.4	26.2		
(اسبوع):	.4-2	.20-4	.26-2	.9-6	.8-3
الانتشار:					
البراز:	نعم.	٧.	٧.	٧.	نعم.
الدم:	غير شائع.	نعم	نعم.	نعم.	٧.
اللعاب:	تعم	نعم	نعم	ŝ	9
الجنس:	غير شائع.	نعم.	غير شائع.	نعم.	9
العمودي (من	٧.	نعم.	غير شائع.	نعم.	٧.
الأم لولدها):					
	31				

الفاعلة: لقاح. لقاح. لا. يتوقى منه بلغاج لا. القولون اللغولون الفرولي الفرول لا. التهاب الكبد B. لا. التهاب الكبد B. لا. التهاب الكبد B. لا. التهاب الكبد العالم. التناعة المسلح. التهاب الكبد التهاب التها

أمراض الكبد والسبيل الصضراوي A. المظاهر السريرية:

تسبق الأعراض البادرية تطور اليرقان بعدة أيام إلى أسبوعين. هذه الأعراض هي المظاهر الشائعة للـداء الخمجي الحاد وهي تشمل القشعريرات والصداع والتعب، قد تكون الأعراض الهضمية مسيطرة ولاسيما القهم

والاشمئزاز من السجائر وقد يصاب المريض بالغثيان والإقياء والإسهال. قد يحدث ألم بطني علوى ثابت وشديد أحياناً نتيجة تعرض البريتوان للشد فوق الكبد المتضخم. في البداية تكون العلامات الفيزيائية ضئيلة، ويكون الكبد

ولاسيما عند الأطفال. غالباً ما يصاب مرضى التهاب الكبد B بالام مفصلية في الطور البادري، وأحياناً تظهر متلازمة داء المصل مع اندفاعات جلدية (يما فيها الشرى) ويحدث التهاب مفاصل متعددة. يشير اغمقاق لون البول واصفرار الصلبة إلى بداية ظهور اليرقان، الذي يشتد حالما يتطور انسداد القنيوات الصفراوية، ويغدو البراز فاتح اللون. ويزداد اغمقاق البول ويغدو الكبد مجسوساً بسهولة. في هذه المرحلة تتحسن

ممضاً رغم أنه لا يكون مجسوساً بسهولة، قد تتضخم العقد اللمفاوية الرقبية، وقد تحدث ضخامة طحالية

شهية المريض غالباً وتضعف كثيراً شدة الأعراض الهضمية، بعد ذلك يتراجع اليرقان ويعود البول وللبراز لونيهما الطبيعيين، وتتراجع كذلك الضخامة الكبدية، وخلال 3-6 أسابيع يشفى معظم المرضى. في الحالات الخفيفة قد

يتسرع سير اليرقان ولايتم التعرف عليه إلا من خلال قصة تماس مع حالة التهاب كبد حموي معروفة أو بترافق أعراض هضمية مبهمة أو التعب مع بيلة البيلروبين ومع دلائل مخبرية على سوء الوظيفة الكبدية.

تزيد فعالية الخمائر الناقلة للأمين البلازمية عن 400 وحدة/ليتر حتى قبل أن يظهر اليرقان، وذلك يشكل الشذوذ الأكثر تميزاً، يعكس تركيز البيلروبين البلازمي شدة اليرقان، نادراً ما تزيد فعالية القوسفاتاز القلوبة

البلازمية عن 250 وحدة/ليتر ما لم تتطور ركودة صفراوية ملحوظة، ويكون تركيز البومين المسل سوياً. يعد تطاول زمن البروترومبين مؤشراً موثوقاً على الأذية الكبدية الشديدة، إن بيلة البيلروبين علامة باكرة تظهر في الطور البادري وتستمر خلال طور النقاهة. قد تظهر بيلة بروتينيـة خفيضة. يكون تعـداد الكريـات البيـض طبيعيـاً أو

منخفضاً في الحالات غير المختلطة، وقد يوجد أحياناً كثرة لفاويات نسبية التي تعد علامة ذات أهمية جزئية لتمييز هذا المرض عن داء ويل. يمكن للفحوص المصلية أن تكشف الإصابة بالتهاب الكبـد بالحمـة A و B و E

والحمة المضخمة للخلايا وحمة إبشتاين – بار ولكنها غير موثوقة في حالة التهاب الكبد الحاد بالحمة C. لقد ناقشنا التشخيص التفريقي في الصفحة 20.

C . الاختلاطات:

بينما نجد أن العديد من اختلاطات التهاب الكبد الحموي الحاد معروفة (انظر الجدول 35). فإن الاختلاطات

الخطيرة غير شائعة التواتر في الممارسة. إن الوفاة نادرة وهي تنجم عادة عن القصور الكبدي الحاد، إن عودة

الأعراض والعلامات الخاصة بالتهاب الكبد الحاد خلال مرحلة الشفاء تعد مظهراً مميزاً لنكس المرض البذي

يحدث عند 5-15٪ من المرضى، إن النكس المخبرى اللاأعراضي الذي يترافق مع ارتفاع فعالية الخمائر الناقلة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي للأمين أكثر شيوعاً. يزول التهاب الكيد الناكس عفوياً ولا يشير بالضرورة لسوء الإنذار. قد تتطور ركودة صفراوية في أية مرحلة من مراحل سير المرض لتؤدي ليرقان أشد ذي نمط انسدادي مخبرياً وسريرياً. تظهر خزعة الكبد كل مظاهر التهاب الكبد مع ركودة صفراوية مسيطرة وعدم وجود دلائل على الأذية الكبدية المزمنة. قد يستمر هذا الداء الركودي لمدة أشهر ولكن يكون إنذاره جيداً. من الشائع أن يستمر شعور المريض بالوهن لمدة 2-3 أشهر بعد شفائه سريرياً ومخبرياً. أحياناً ولاسيما عند المرضى القلقين يحدث تعب وفهم وغثيان وانزعاج مراقي أبمن لفترة طويلة دون وجود دلائل سريرية أو مخبرية

يمكن للخمج المزمن بحمة التهاب الكبد B مع أو دون خمج مراكب بالحمة D أن يسبب التهاب كبد مزمنــاً وتشمعاً. وقد يسبب الخمج بالحمة C المزمن التهاب كبد مزمن وتشمع. تؤهب هذه الأشكال من التهابات الكبد المزمنة الحموية لحدوث كارسينوما الخلية الكبدية. قد يشاهد هرط بيليروبين الدم غير المقترن بعد التهاب الكبد الحموى الحاد أحياناً، تتجم معظم حالاته عن متلازمة جلبرت المستبطنة.

على مرض كبدي، تعرف هذه الظاهرة باسم متلازمة ما بعد التهاب الكبد،

إن الاختلاطات الجهازية نادرة، وهي تشمل فقر الدم اللانتسجي، الذي يحدث بشكل أشبع بعد التهاب الكبد بالحمة لا (E-A) وقد لا يظهر إلا بعد مرور سنة على المرض الكبدي. بقية الاختلاطات ترتبط غالباً بالإصابة بالتهاب الكبد بالحمة B و C وهي تشمل داء النسيج الضام ولاسيما التهاب الشرابين العديد العقد والأذية الكلوية مثل التهاب الكبب والكلية. سجل حدوث فرفرية هينوخ شونلاين والتهاب جلد النهايات الحطاطي عند الأطفال.

D. التدبير العام:

فقط المرضى المتأثرين بشدة هم الذين يحتاجون للعناية في المشفى. والهدف الرئيسي من ذلك هو الكشف الباكر لتطور القصور الكبدى الحاد. تعالج المتلازمة التالية لالتهاب الكبد بالتطمين. ولقد ناقشنا لاحقاً العلاجات النوعية الخاصة بالحمات المختلفة.

30

الجدول 35: اختلاطات التهاب الكبد الحموي الحاد • القصور الكلوى. • القصور الكبدى الحاد.

 التهاب الكيد المزمن. متلازمة ما بعد التهاب الكبد. كارسينوما الخلية الكبدية. • أمراض النسيج الضام.

 التهاب الكبد الركودي. التهاب جلد النهايات الحطاطي. التشمع (التهاب الكبد C, B). فقر دم لا تنسجي.

 فرفریة مینوخ-شونلاین. التهاب الكبد الناكس (سريرياً، كيماوياً). فرط بيلروبين الدم (متلازمة جلبرت)*

* قد تكشف مثلازمة جيلبرت عند المريض الذي أصيب بالتهاب الكبد الحموي لدى متابعته.

أمراض الكبد والسبيل الصضراوي 1. الحمية:

تعطى للمريض حمية غذائية تحوي 2000–3000 كيلو كالوري يومياً، ولكن في بداية المرض لا يتحمل المريض هذه الحمية بسبب القهم والغثيان، عندها يمكن الاستعاضة عنها بعصائر الفواكه والغلوكوز فهي مقبولة أكثر. تتحدد محتويات الحمية بشكل كبير وفقاً لرغبات المريض مع ضرورة تشجيعه على نتاول وارد بروتيني جيد. إذا كان الإقياء شديداً يستطب تسريب السوائل الوريدية والغلوكوز.

يجب تجنب الأدوية إن كان ذلك ممكناً ولاسيما في التهاب الكبد الشديد لأن العديد منها يستقلب في الكبد، هذا الأمر ينطبق بشكل خاص على المركنات والمنومات. يجب تجنب تناول الكحول خلال المرض ولكن يمكن تناوله ثانية بعد حدوث الشفاء السريري والمخبري، كذلك الحال بالنسبة لحبوب منع الحمل.

تحمل الجراحة المجراة للمريض المصاب بالتهاب الكبد الحموي الحاد خطورة ملحوظة بتطور قصور كبدي تال لها، ولذلك يجب إجراء العمليات الجراحية المنقذة للحياة فقط في هذه المرحلة.

4. زرع الكبد: قد يستطب زرع الكبد لتدبير القصور الكبدي الحاد أو المزمن الناجم عن التهاب الكبد الحموي. 5. الإنشار: يختلف الإنذار باختلاف سبب التهاب الكبد (انظر لاحقاً)، تبلغ النسبة العامة للمواتة التالية لالتهاب الكبد

الحموى الحاد حوالي 0.5٪ عند المرضى الأصحاء الذين تقل أعمارهم عن 40 سنة. ولكنها تصل حتى 3٪ عند

الذين تزيد أعمارهم عن 60 سنة، وقد ترتفع لنسبة أعلى عند المرضى المسابين بأمراض أخرى خطيرة مثل الداء الكبدي المزمن أو اللمضوما أو الكارسينوما.

مبحث الحمات VIROLOGY:

تسبب كل حمات التهاب الكبد من E ← A داءً كبدياً بشكل أساسي عند الإنسان ولكنها مختلفة عن بعضها تماماً وتنتمى لمجموعات متنوعة من الحمات.

A. التهاب الكبد A:

2. الأدوية:

3. الجراحة:

تنتمي حمة التهاب الكبد A (HAV) إلى زمرة حمات بيكورنا التي بدورها تنتمي لمجموعة الحمات المعوية. ولا

يجرى زرعها إلا لأغراض بحثية علمية بحتة. إن هذه الحمة مخمجة بشدة وتنتشر بالطريق البرازي – الفموي من

المريض المصاب بها أو الحاضن لها. يطرح الشخص المصاب هذه الحمة في البراز لمدة 2-3 أسابيع قبل ظهور

المرض ولمدة أسبوعين تاليين. يكون معظم الضحايا من الأطفال حيث يسهل انتشاره بينهم بسبب الازدحام وسوء

1. الاستقصادات.

اكتشف مستضد واحد قصل عائد للحمة ٨. يقوم الشخص الصباب بها بتصنيع جسم ضدي موجه ضد هذا المستقصادات.

الاستضد (Marii - HAV) إن هذا الضد مهم في تشخيص الإصبابة بهذه الحمة لأنها توجد في الدم بشكل عامر فقط المستقضانة، ويحدث إطراحها إلى المستقط المستقضانة، ويحدث إطراحها المستقط المستقط المستقط المستقط المستقط أولية، وهو يظهر في الدم عند كن استقباه امتفية أولية، وهو يظهر في الدم عند كن استقباه المبادري وهو مشخص الإساساية الحادة بعمة التهاب الكبد ٨. تتخفض تراكيزة المسلمية إلى سنويات متنبية خلال حوالي 3 أشهر من الشفاء، لا فيه تشخيصية للشدم من النوع آكا لا أن الإمبائية بالمسافية إلى مشافة ولأن هذا الخدد يستمر وجوده في المسل لعدة سنوات تالية، ولكن يمكن الاعتماد عليه لتقصي مدى انتشار المرض، في المسافية المنطق المسافية المنطقة الم

العناية الصحية وعادات النظافة . في بعض الجائحات وجد أن الماء والحليب والمحار يلميون دوراً في انتشاره . رغم أن البراز هو الصدر الرئيسي لانتقاله فإن حدوث حماتمية (وجود الحمات في الدم) عابرة خلال فترة الحضانة يستح للخمج بالانتشار بالدم وبالاتصال الجنسي الشاذ ولا سيما عند الرجال. لا تُشاهد هنا حالة حامل مزمن

أمراض الكيد والسبيل الصفراوي

مشابهة لتلك التي تحدث في حالة التهاب الكبد B.

يتوافر مشدم من الوقت يمكن إعطاء اللقاح والغلوبولين اللناعي يق موضعين مختلفين (يعطيان حقتاً) لتأمين وقاية فورية وأخرى مديدة. إن التأثير الواقع الذي يقمته به الغلوبولين اللناعي سببه احتوازه على الضد الوجه للحمة ٨. وبالتالي فإن الأشخاص الذين تدييم هذا الضد في دمهم هم معتمون طبيعياً. 3.الإنشارة

المعابين بامرامن كبرى آخرى أو ربعا يضاف لهم النساء الحوامل. إن غلوبولين المصل للثناعي فعال في منع انتشار الوبياء بهذه الحمة في الندارس والحضائبات لأن حشن هؤلاء الأشخاص به سيمنع انتشار الحمة الثانوي إلى عائلاتهم، يمكن تأمين وقاية مثلى للأشخاص الذين يسافرون للشاطق الوبوءة بواسمة التلقيح، ولكن عندما لا

إن القصور الكبدي الحاد التالي لالتهاب الكبد. بالحمة A نادر التواتر، وإن التهاب الكبد المزمن لا يحدث في هذه الحالة، ولكن إصابة المريض بالحمة A وهو مصاب أصدلاً بالشهاب الكبد المزمن بالحمة B أو C هد تعرضه لدرة، خطار أو حتى مهدد للحماة.

B. التهاب الكبد B:

تُعد حمة التهاب الكبد HBV) B) الحمة الوحيدة التي تنتمي لجموعة حمات Hepadna التي تسبب خمجاً

حالات التهاب الكبد الحاد خلال مرحلة الرضاعة) إلى 2٪ في أوروبا وأمريكا الشمالية.

HBeAg (blood)

الشكل 20: رسم تخطيطي لحمة التهاب الكبد B: إن المستضد السطحي الخاص بهذه الحمة (HBsAg) عبارة عن بروتين يشكل جزءاً من غلاف الحمة. إن المستضد اللبي (HBcAg) بروتين يشكل لب أو قفيصة Capsid الحمة (يوجد في الكبد وليس في الدم). إن السنضد HBeAg) e) جزء من المستضد اللبي يمكن أن يوجد في الدم حيث يشير عندند إلى الإخماج

عند الإنسان. إلى الآن لا يمكن زرعها واستنباتها ولكن يمكن نقلها لكائنات معينة من الرئيسيات (كالشمبانزي) وتتكاثر هذه الحمات ضمنها، تتألف هذه الحمة من محفظة ولب Core، وتحوى هذه الأخيرة الحمض النووى DNA وخميرة دنا بوليميراز (انظر الشكل 20). تعرف هذه الحمة بجزيئات دان Dane Particles، وإن الفائض

Excess من مادة محفظتها والمعروف باسم المستضد السطحي الخاص بحمة التهاب الكبد HBsAg) B) يجول في

الدوران. بعد الإنسان المبدر الوحيد للعدوي. إن الأشخاص الحاضتين لهذه الحمة أو الذين بعانون من الثهاب كبد حاد بها يشكلون مصدراً إخماجياً (مصدر عدوى) قوياً لمدة لا تقل عن مدة وجود المستضد السـطحى في

دمائهم (HBsAg)، قد يكون للرضي المصابون بشكل مزمن بهذه الحمة، قد يكونون لا أعراضيين تماماً أو مصابين بقصور كبدى مزمن، وبكون هؤلاء مصدراً فعالاً للعدوى عندما تظهر الواسمات التي تدل على استنساخ وتكاثر الحمة (HBe Ag و DNA-HBV أو دنا بوليمبراز) في دمائهم، ويكونون في أقل درجات الأخماج عندما تغيب هذه الواسمات من دمائهم ولا بيقي فيها إلا anti- HBe. يصيب التهاب الكبد المزمن بالحمة B حوالي 300 مليون شخص حول العالم، وهو يترافق مع تطور التشمع وكارسينوما الخلية الكبدية البدئية، تتراوح نسبة الحملة المزمنين للحمة بعد الخمج بها من 10-20٪ في أسيا وأفريقيا والشرق الأوسط وجزر الباسيفيك (حيث تكتسب معظم

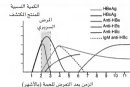
HBV-DNA

العلاجي الذي يتم في المشافية) المصدر الرثيسي لانتشار المرض بافتراض أن دم المتبرع قد خضع لاختبارات تقصي الحمة، وإن حوالي 10٪ فما دون من حالات التهاب الكبد التالي لنقل الدم أو مشتقاته تنجم عن الحمة B. على كل حال فإن بعض مشتقات الدم فقط مثل مجاليل الألبومين وغاما غلوبولين هي الخالية من خطورة نقل الحمة لأنها تخضع لعملية البسترة. كذلك يمكن للوخز بالأبر الصينية والوخز لرسم الوشم، يمكن له أن ينقل المرض في حال لم نكن الإبر المستخدمة معقمة بشكل كاف. يمكن لحمة التهاب الكبد B أن تسبب أخماجاً فرادية لا يمكن عزوها للانتشار بالطريق الخلالي، وإن طرق الانتقال غير الخلالي غير محددة، ولكن اكتشاف HBV-DNA أو HBV-DNA في سوائل الجسم كاللعاب والبول والمني والمفرزات المهبلية يفتح المجال أمام عدة آليات جديدة مقترحة لنشر العدوى. يبدو أن التماس الصميمي مع المريض أمر ضروري لنقل المرض، ويعد الجماع الجنسي ولاسيما عند الذكور الشاذين (اللواطيين) طريقاً هاماً لانتشار العدوى. كذلك قد تتنقل الحمة عمودياً من الأم لولدها خلال فترة ما حول الوضع مباشرة، ولعل هذا الانتقال يشكل المصدر الرئيس لانتشار المرض عالمياً. تحوي الحمة B العديد من المستضدات التي تولد استجابات مناعية عند الشخص المصاب (انظر الشكل 21). إن هذه المستضدات وأضدادها مهمة في تحديد الإصابة بهذه الحمة (انظر الجدول 36). يعد المستضد السطحي الخاص بالحمة HBsAg) B) علامة موثوقة على الإصابة الحادة بها. وإن سلبية هذا المستضد تجعل احتمال الإصابة بهذه الحمة مستبعداً ولكن ليس مستحيلاً (انظر الشكل 21). يظهر المستضد السطحي في الدم في مرحلة متأخرة من طور الحضانة وقبل الطور البادري من التهاب الكبد الحاد بالحمة B. قد يستمر وجوده بالدم لعدة أيام فقط حيث يختفي حتى قبل ظهور اليرقان، ولكنه من المعتاد أن يستمر وجوده في الدم لمدة 3-4 أسابيع وقد تطول هذه المدة حتى 5 أشهر. إن الضد الموجه للمستضد السطحي (anti-HBs) يظهر عادة بعد حوالي 3-6 أشهر ويستمر في الدم لعدة سنوات أو حتى مدى الحياة، بشير وجود هذا الضد إلى خمج سابق فيما لو كان الضد الموجه للمستضد اللبي (anti-HBc) إيجابياً أيضاً، ويشير إلى تلقيح سابق فيما لو كان الضد الموجه للمستضد اللبي (anti-HBc) سلبياً (انظر لاحقاً). إن المستضد اللبي HBcAg لا يوجد في الدم ولكن الضد الموجه له (anti-HBc) يظهر في مرحلة باكرة من المرض ويصل بسرعة لتراكيز عالية تبدأ بالانخفاض لاحقاً لتستمر دائماً. في البداية يكون anti-HBc من نمط IgM وفي المراحل المتأخرة يصبح من النمط IgG. يمكن

(ami-HBc (IgM) ان يعكس احياناً حاداً بالحمة B وزلك عندما يكون المستضد السطحي قد اختفى ولم يظهر الفند الموجه ضده بعد (انظر الشكل 2: والجدول 56). يظهر المستضد (HBcAg) بشكل عابر فقط في بداية المرض ويتبع بإنتاج الفند (anti-HBe). يشير وجود المستضد c إلى أن استنساخ الحمة في الكبد فعال.

إن الدم هو التصدر الرئيس للخمج. حيث قد ينتشر المرض بعد نقل الدم اللموث بالحمة أو مشتقاته أو بعد استخدام إبر الحفن الملوثة التي تعد أشبع شكل من أشكال انتشار المرض عند الذين يسيئون استخدام الأدوية وللدمتين حيث يستخدمون محقنة واحدة عدة مرات ولعدة أشخاص. حالياً لا يعد نقل الدم أو مشتقاته (النقل

أمراض الكيد والسبيل الصفراوي



الرمل بعد التعرض للحمه (بالاسهر)

اشكل 21: الاستجابات الصلية للإصابية بحمة التهاب الكيد B. HB8Ag : المشتفد المطحى الخاص بحمة التهاب الكيد B. anti-HBs الشد الوجه للمستضد السطحي. HB8Ag : المشتفد ف احمة التهاب الكيد B. anti-HBe : الشد الوجه للمستشد B. anti-HBe : الفند الوجه للمستشد اللي.

الجدول 36 قفسير نثالج الاستقصاءات الرئيسة المستخدمة للتشجيص الخبري للإصابة بحمة النهاب الكبد B.

Anti-His

	IgM HBsAg IgM	Anti-mc		Anti-HBs
التفسير		lgM	IgG	Allu-ribs
فثرة الحضائة	+	+		-
التهاب الكبد الحاد:				
الباكر:	+	+		-
المستمر:	+	+	+	-
المستمر (أحياناً):	-	+	+	-
النقامة:				
⇒ 3-6 أشهر:	-	±	+	±
⇒ 6-9 أشهر:	-	-	+	+
يعد الخمج:				
الأكثر من سنة:	-	-	+	+

= إيجابي، -= سلبية. ±= موجود بعيار منخفض أو أنه غير موجود.

لدة غير محددة: الإنتان المزمن: عادة: أحياناً: التمنيع دون الإصابة: يحدث بأدنى درجاته أو أن HBV-DNA قد اندمج ضمن دنا الخلايا الكبدية المضيفة. يمكن للـ PCR أن يكشف HBV-DNA في الدم الأمر الذي يشير إلى حدوث استنساخ وتكاثر الحمة. هذا الاختبار نادراً ما يلجأ له للتشخيص ولكنه يكون مفيداً في اختيار المرضى المحتاجين للعلاج وفي مراقبة استجابتهم له. لا تستطيع بعض الأشكال النادرة الشاذة (المصابة بالطفرات) من هذه الحمة أن تركب المستضد e وعندها من الضروري لكشفها أن نلجأ لاختبار تقصى HBV-DNA. 2. التدبير: إن علاج التهاب الكبد الحاد بالحمة B داعم مع ضرورة المراقبة اللصيقة لاحتمال تطور قصور كبدي حاد. إن دور محضر لاميفودين حالياً غير واضح. يعد الإنترفيروبن ومحضر لاميفودين الدوائين الوحيدين المرخصين لعلاج النهاب الكبد المزمن بالحمة B . تكون فعالية الإنترفيرون على أشدها عند المرضى ذوي التراكيز المصلية العالية من الخماثر الناقلة للأمين ولديهم التهاب كبد فعال بالخزعة. وعند الذين لم يكتسبوا المرض منذ الولادة، وعند غير المصابين بحمة عوز المناعة الكتسب. يعطى بجرعة 5 ملايين وحدة يومياً أو 10 ملايين وحدة 3 مرات أسبوعياً لمدة 16 أسبوعاً. تشمل تأثيراته الجانبية أعراضاً شبيهة بالإنفاونزا (حمى والام عضلية) والاكتثاب وقلة العدلات وقلة الصفيحات واضطرابات الغدة الدرقية. إن النضوب المستمر لواسمات الاستنساخ الفيروسي (HBV-DNA و HBeAg) يؤدي لهجوع المرض مخبرياً ونسجياً وسريرياً. تتظاهر الاستجابة للإنترفيرون بارتفاع تركيز الخماثر الناقلة للأمين بعد 6-8 أسابيع من العلاج. يجب إعطاؤه بحذر شديد لأنه قد يحرض قصوراً كبدياً عند المرضى المصابين بالتشمع، إن الدراسات للمراقبة على المدى الطويل ضئيلة ولكنها تشير لتحسن البقيا عند الذين استجابوا عليه. وإن الأشخاص المصابين بحمات لديها طفرة قبل لبية (أي تفتقد للمستضد e) يستجيبون لهذا العلاج بشكل ضعيف. تشمل الواسمات الأخرى التي تشير لدلالة إنذارية سلبية ارتفاع تراكيز HBV-DNA بشكل شديد قبل العلاج وكون المريض ذكراً ووجود التشمع بالخزعة وكون المريض من الشرق الأقصى.

حالياً توجد العديد من الأدوية المضادة لينكليونيد الحمة B تحت التجربة، وإن كل هذه المحسّدات تؤثر بآلية يشيف خيرة من الويمبراز ، تكزماً امام بأن يكون الأفشل هو معضر لاميفودين الرخص للمستخدام ماليا، وهو يعطى يجرعة 100 اعلى قدم شدة منافراته المجانية فليلة ويسبب تشيشاً كامارة لدنا حمة القباب الكملي من Bhody الي ليسبة و3-100 امن المرضى مع الموسطة المنافرات المحلي من الموضى معارفة مع 8% عند مجموعة الشاهد، وترتبع هذه النسبية بلا حمل الا ماسات منافراته مع 8% عند مجموعة الشاهد، وترتبع هذه النسبية بلا حال استخدام معشر لاميفودين بشكل مديد يؤت لشهور سائلة من الحمادة عادمات معندة عليه تكون شديدة الفرعة وتنتشر سرعة بدو المتال عدد العدادة من الحمادة عدد مجموعة المنافرات شديدة الفرعة وتنتشر المرافزة بدولة المؤتمة المؤتمة المؤتمة بالمؤتمة بالمؤتمة المؤتمة بالمؤتمة المؤتمة بالمؤتمة المؤتمة بالمؤتمة المؤتمة بالمؤتمة المؤتمة بالمؤتمة بال

يوسم الخمج المزمن بالحمة B بوجود HBsqp وHBsqn من الشمط IgG في الجسبم. نادراً ما يكون anti- بيوسم النادراً ما يكون اthi-HBc أو إلى المنطق HBG أو anti-HBc أو anti-HBc أو anti-HBc أو يطبق المنطق المنطقة المنطقة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

الخمج المزمز بحمة التهاب الكبد B : دور المعالجة المضادة للحمات :

EBM اظهر التحليل لما يزيد عن 15 تجربة عشوائية مضبوطة أن علاج مرضى التهاب الكبد النزمن بالحمة B بواسطة محضر

إنترفيرون-ألفا قد أدى لاستجابة ملعوظة عند المرضى المالجين، حيث فقد HBcAg من مصول 33٪ من المرضى المالجين مقارنة مع 12٪ من الشاهد. وفقد HBV-DNA من مصول 37٪ من الذين عولجوا به مقارنة مع 17٪ من

الشاهد . أظهرت التجارب العشوائية التي استخدمت لاميفودين (100 ملخ/اليوم لمدة 52 اسبوعاً) معدلات استجابة

كذلك فإن الإصابة المزمنة بهذه الحمة شائعة عند الأشخاص المصابين بعوز النناعة مثلاً مرضى متلازمة داون أو متلازمة عوز المناعة المكتسب. يحدث الشفاء من التهاب الكبد الحاد بالحمة B خلال 6 أشهر وهو يتميز بظهور الأضداد الموجهة للمستضدات الحموية، وإن استمرار وجود HBcAg منا بعد هذه الفترة يشير إلى الإصابـة المزمنة، إن اشتراك HBV مع HDV يؤدي لداء أكثر عدوانية، إن معظم مرضى النهاب الكبد المزمن بالحمة B لا أعراضيين وتتطور لديهم الاختلاطات مثل التشمع وكارسينوما الخلية الكبدية بعد عدة سنوات. يتطور التشمع عند 20-15٪ من مرضى التهاب الكيد المزمن بالحمة B على مدى 5-20 سنة، وتكون هذه النسبة أعلى عند المرضى

ملحوظة عند المرضى الأمريكيين والصينيين. أظهرت تجربة عشوائية مضبوطة استخدمت الإنترفيرون ولاميفودين أنه لا

توجد فوائد إضافية تزيد عن تلك المجتباة من الإنترفيرون لوحده.

3. الوقاية:

يتوافر لقاح حمة التهاب الكبد B المأشوب الذي يحوى Engerix) HBsAg)، وهو قادر على توليد مناعة فاعلة

عند 95٪ من الأشخاص الطبيعيين. يؤمن هذا اللقاح درجة عالية من الحماية ويجب إعطاؤه بشكل خاص لأولئك

المعرضين للإصابة بهذه الحمة بنسبة مرتفعة نسبياً الذين لمن يمنعوا سابقاً الأمر الذي يستدل عليه بوجود -anti HBs في الدم (انظر الجدول 37). هذا اللقاح غير فعال عند أولئك المصابين بهذه الحمة. يمكن الوقاية من التهاب

الكبد بالحمة B أو تخفيض نسبته بالحقن العضلي للغلوبولين المصلي المفرط التمنيع المجتبى من دم يحوي -anti

HBs، يجب إعطاؤه خلال 24 ساعة أو كحد أقصى خلال أسبوع من التمرض للدم الملوث ضمن ظروف يغلب أن

تسبب العدوى مثل الوخز العارض بالإبرة أو التلوث الشخصي الصريح بدم ملوث أو التناول الفموي لمواد ملوثة أو

تلوث الأغشية المخاطية أو التعرض للدم الملوث مع وجود جروح وسنحجات. يمكن إعطاء اللقاح مشركاً مع

الغلوبولين المفرط التمنيع (تمنيع فاعل- منفعل).

4. الإندار:

يحدث الشفاء التام عند 90-95٪ من البالغين المسابين بالتهاب الكبد الحاد بالحمة B. أما الـ5-10٪ الباقين

فيتطور لديهم التهاب كبد مزمن يستمر مدى الحياة، رغم أنه قد يشفي في مرحلة متأخرة أحياناً. إن العدوى التي

تتنقل من الأم لولدها عند الولادة تؤدى إلى إصابته بخمج مزمن في 95٪ من الحالات ويكون الشفاء نادراً عندئذ.

الذين أصبيوا بالمرض منذ الطفولة.

الجدول 37: مجموعات الخطورة التي يجب إعطاؤها لقاح التهاب الكبد B في المناطق غير الموبوءة المدمنين على الأدوية الخلالية.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

المرضى الموضوعين على التحال الدموي المزمن

75

الجنوسيون (الذكور). المتماسون حميمياً مع أشخاص مصابين: الشركاء الجنسيين المنتظمين. ولدان الأمهات المصابات.

العاملين في المحال الشمريضي/ الطبي: أطباء الأستان، الجراحون. أخصائيو التوليد، العاملين في أقسام الطوارئ والحوادث.

 العاملون في العنابة المركزة. في وحدات زراعة الكبد أو وحدات التنظير أو الوحدات الورمية.

الكادر المخبري الذي يتعامل مع الدم

C. التهاب الكبد C: تحوي حمة التهاب الكبد C الرنا وهي تنتمي لمجموعة Flavivirur التي لا يمكن استنباتها حتى الوفت الحالي رغم

انها قادرة على إحداث الخمج عند الرئيسيات Primates (انظر الشكل 22)، يبدو أن الإنسان هو المصدر الوحيد للإصابة، وإن انتقالها عبر الدم ومشتقاته هي الطريقة الأشهر للعدوي. تسبب هذه الحمة ما يزيد عن 90٪ من حالات التهاب الكبد التالي لنقل الدم وذلك كان قبل استحداث التحاليل المخبرية المصلية القادرة على كشف إصابة المتبرع. كذلك فإنها مسؤولة عن نسبة كبيرة من التهاب الكبد المزمن عند مرضى الناعور . إن سبر دماء المتبرعين ومعالجة

ركازات عوامل التختر بالحرارة، إن كلا هذين الإجراثين سيمنعان الإصابة في المستقبل. لاتزال خطورة إصابة المدمنين على الأدوية الخلالية بهذه الحمة مرتفعة. تحدث إصابات فرادية بهذه الحمة دون القدرة على معرفة طريقة العدوى.

قد يحدث انتشار جنسي أو عمودي لهذه الحمة ولكنهما أقل مما يحدثان في حالة الحمة B. تحدث الإصابة المزمنة عند حوالي 70-80٪ من المرضى وهي تستمر مدى الحياة عادة، لا يعاني معظم المرضى من داء حاد، يعاني المرضى المزمنون من التعب الخفيف أحياناً ولكنهم في الغالب بيقون الأعراضيين. تشمل المظاهر خارج الكبدية كلاً من وجود الغاوبولينات القرية في الدم والتهاب الأوعية والتهاب المضاصل والتهاب الكبب والكلية. في حال عدم تطبيق العلاج

للمريض المصاب بهذه الحمة يجب اتخاذ جميع الإجراءات للحد من انتقال المرض للأشخاص الآخرين وذلك طوال

حياته. 1. الاستقصاءات:

تحوى حمة التهاب الكبد C العديد من المستضدات التي تؤدي لاصطناع أجسام ضدية متعددة عند الأشخاص

المصابين بها، وتستخدم هذه الأضداد في وضع التشخيص. سابقاً كان التشخيص يعتمد على كشف ضد موجه

لمستضد حموي وحيد (C100-3)، ولكن هذا الاختبار أعطى نتائج إيجابية زائفة، ولاسيما في حالات التهاب الكبد

المناعي الذاتي المترافق مع فرط غلوبولين الدم، كذلك فإنه أعطى العديد من النتائج السلبية الزائضة. يعتمد التشخيص المخبري حالياً على كشف أضداد موجهة لعدة مستضدات حموية. هذه الاختبارات تكشف عموماً

أمراض الكبد والسبيل الصضراوي الإصابة المزمنة لأن الأضداد المشخصة تظهر بشكل غير منتظم في الدم خلال الأشهر الثلاثة الأولى من المرض. يمكن لتضاعل سلسلة البوليميراز (PCR) أن يكشف HCV-RNA في الندم، وحاليناً يسزداد استخدامه لشأكيد التشخيص عندما تعطي اختبارات تحري الأضداد نتاثج ملتبسة ولاختيار المرضى الذين يحتاجون للمعالجة ولمراقبة استجابتهم لها. 2. التدسر: إن فعالية الإنترفيرون المستخدم لوحده محدودة، حيث يستجيب حوالي 50٪ من المرضى ولكن النكس شائع، وإن حوالي 10-20٪ فقط من المرضى يبدون استجابة طويلة المدى. تتألف المعالجة المنتخبة حالياً لالتهاب الكبد المزمن بالحمة C من الإنترفيرون المشرك مع محضر ريبافيرين. إن هذا الأخير مماثل صنعى للنوكليوزيد يقلد الغوانوزين، إن تأثيره الجانبي الرئيسي السمى هو إحداثه لفقر دم انحلالي ولذلك يجب تجنب عند المرضى المصابين بفقر دم مستبطن أو بمرض رئوي قلبي. كذلك فهو يسبب الإجهاض عند إعطائه للنساء أو لشركائهم الذكور، ولذلك يجب تطبيق طريقة فعالة لمنع الحمل عند استخدامه، إن إشراك الإنترفيرون بجرعة 3 ملايين وحدة 3 مرات أسبوعياً مع ريبافيرين بجرعة 1000 أو 1200 ملغ يؤدى لاستجابة كبيرة (يزول HCV-RNA من الدم بعد 6 أشهر من إتمام العلاج) عند 40٪ من الحالات، يحتاج المرضى الذين أصيبوا بالحمة C من النمط الجيني الأول للعلاج لمدة 12 شهراً. إن الـ Pegylated Interferons طويلة أمد الشأثير تعطي أملاً واعداً في الدراسات الحديثة. EBM التهاب الكبد بالحمة C ـ فعائية إشراك ريبافيرين مع إنترفيرون ألفا: أظهرت تجارب عشوائية مضبوطة أن الاستجابة الجيدة بلغت 33٪ عند المرضى الذين عولجوا بمزيج من الربيافيرين

الشكل 22: رسم توضيحي لحمة التهاب الكبدC: مناطق تشفير الرنا . (C: بروتين لبي، E: بروتينات المحفظة، NS: البروتينات

اللابنيوية).

كبد مزمن، والذي يبقى لا أعراضياً لعدة سنوات ولا يترافق مع ارتفاع باكر في نسبة المواتة، على كل حال يصاب البعض بالتشمع والبعض الآخر يصابون بكارسينوما الخلية الكبدية. إن حوالي 20% من المصابين بالنهاب كبــد مزمن بالحمة C سيصابون بالتشمع بعد 20 سنة، و 50٪ سيصابون به بعد 30 سنة، وترتفع هذه النسب عنـد المرضى الذين يسيئون تشاول الكحول. وعندما يتطور التشمع نجد أن 2-5٪ من المرضى سنوياً سيصابون

حالياً لا يوجد وقاية فاعلة أو منفعلة ضد الإصابة بالحمة C. وإن حوالي 80٪ من المرضى يصابون بالتهاب

3. الوقاية والإندار:

بكارسينوما الخلية الكبدية.

D. التهاب الكبد D: إن حمة التهاب الكبد D هي حمة ناقصة الرنا لا تستطيع البقاء مستقلة حيث أنها تحتاج للحمة B للاستنساخ وتبدي نفس أنماط المصادر وطرق الانتشار الخاصة بالحمة B. يمكن لها أن تصيب الأشخاص بشكل متزامن مع

الحمة B. أو أنها تتراكب على الحمة B عند الأشخاص الذين يشكلون حملةً مزمنين لها (للحمة B). غالباً ما يؤدي تزامن الإصابة بالحمة D و B إلى تطور التهاب كبد حاد يكون شديداً في معظم الأحيان ولكنه يميل للتراجع عند الشفاء من الإصابة بالحمة B. إن الإصابة بالحمة D عند الحاملين المزمنين للحمة B قد تؤدي لالتهاب كبد

حاد مع شفاء عفوي. وأحياناً يحدث توقف متزامن في الإصابة المزمنة بالحمة B. كذلك يمكن أن تحدث إصابة مزمنة بالحمة B والحمة D التي من الشائع أن تؤدي لالتهاب كبد مزمن مترق بسرعة وللتشمع. حالياً سجلت حالات معزولة من الإصابة بالحمة D (أي بغياب الحمة B) ثلت زرع الكبد. ولكن من غير المعروف كيف تستطيع الحمة D المحافظة على نفسها في هذه الحالات.

إن الحمة منتشرة في أرجاء العالم، وهي مستوطنة في بعض مناطق حوض البحر المتوسط وأفريقيا وأمريكا الجنوبية حيث تنتقل بشكل رئيسي بالتماس الصميمي الشخصي مع المصاب، وأحيانـاً تنتقـل عموديـاً مـن الأم

الحامل والمصابة بهذه الحمة والحاملة أيضاً للحمة B) إلى وليدها. في المناطق غير الموبوءة بهذه الحمة نجد أن إدمان المخدرات الخلالية هو السبيل الرئيسي لانتقالها.

I. الاستقصاءات: تحوى الحمة D مستضداً وحيداً يشكل المريض ضداً موجهاً له (anti-HDV). يظهر المستضد دلتا في الدم

بشكل عابر فقط، وفي المارسة نجد أن التشخيص يعتمد على كشف anti-HDV. إن الإصابة المتزامنة بالحمة B

والحمة D المتبوعة بالشفاء الكامل تترافق عادةً مع ظهور تراكيز منخفضة من anti-HDV من النمط IgM خلال عدة أيام من بداية المرض. يختفي هذا الضد خلال شهرين عادةً. ولكنه قد يستمر عند البعض. إن تراكب الإنتان

هذه الحالة تكون مستويات الهضية لـ Anti-HDV مرتفعة.

بالحمة D على إصابة كبدية مزمنة بالحمة B يؤدي لإنتاج تراكيز مرتفعة من anti-HDV تكون في البداية من نمط IgM وفي المرحلة لاحقة تصبح من النمط IgG. قد يتطور عند مثل هؤلاء المرضى خمج مزمن بكلا الحمتين وفي أمراض الكبد والسبيل الصضراوي 2. الدقانة: تتم الوقاية الفعالة من التهاب الكبد بالحمة D بالوقاية من التهاب الكبد بالحمة B.

E. التهاب الكبد E:

إن حمة التهاب الكبد E هي من نوع حمات الرنا، وهي تطرح مع البراز وتنتشر بالطريق البرازي-الفموي. توجد في المناطق ذات الخدمات الصحية السيئة لتسبب أوبئة كبيرة من التهاب الكبد المحمول بالماء. كشفت حالات

قليلة عند مرضى يعيشون في البلدان المتطورة وذلك بعد زيارتهم لمناطق موبوءة به، يقلد المرضى من الناحية السريرية التهاب الكبد الحاد بالحمة A وتكون القاعدة هي الشفاء. لا تحدث إصابة مزمنة. إن المرأة الحامل التي

لديها الحمة E معرضة بشكل خاص للإصابة بقصور الكبد الحاد الذي يترافق مع نسبة مواتة مرتفعة، ولكن ثانية نذكر بأنه لا تحدث إصابة مزمنة بهذه الحمة.

ال الاستقصاءات:

الأشخاص المصابون بهذه الحمة يصنعون anti-HEV الذي يستخدم للتشخيص. ستتوافر في المستقبل القريب التحاليل المخبرية الروتينية التي تستخدم لكشف الإصابة بهذه الحمة.

2.الدقاية: حالياً لا توجد طريقة للوقاية الفاعلة أو المنفعلة من الإصابة بالحمة E.

F. التهابات الكبد الأخرى (لا A و لا B ولا C و لا E):

يستخدم مصطلح التهاب الكبد لا A و لا B أو التهاب الكبد لا E ← A لوصف التهاب الكبد الذي يعتقد أنه حموي ولكنه غير ناجم عن الحمة A أو B أو C أو E التي تشكل حالياً أسباب معظم حالات التهاب الكبـد

الحموى، تسبب الحمة المضخمة للخلايا وحمة إبشتاين-بار اضطراب اختبارات وظائف الكبد عند معظم المرضى،

وأحياناً قد تؤدى لحدوث التهاب كبد يرقاني. إن حمة الحلاً البسيط سبب نادر الالتهاب الكبد عند البالغين،

أو بالحميراء أو بالخمج الحاد بحمة عوز الناعة الكتسب.

ومعظم المصابح، بها يكونون مثبطي المناعة، تسبب حمة الحمى الصفراء التهاب الكيد في المناطق التي تنتشر فيها بشكل وبائي. من الشائم أن تحدث اضطرابات في اختبارات وظائف الكبد عند المصابين بالحصية أو بجدري الماء

ALCOHOLIC (ETHANOLIC) LIVER DISEASE

يعد الكحول السبب الأشيع للداء الكبدي المزمن في العديد من المجتمعات.

A. السببيات والتشريح المرضي:

يستقلب الكحول بشكل كلي تقريباً في الكبد، في البداية يتحول إلى أسبت الدهيد بواسطة خميرة نازعة هيدروجين الكحول الميتوكوندرية بشكل رئيسي، ولكن تتم هذه الخطوة أيضاً بمشاركة خمائر الأوكسيداز مختلطة

الوظيفة Mixed - Function Oxidases الموجودة في الشبكة الهيولية الباطنة الملساء. إن الكحول محرض قوي

للأوكسيداز مختلطة الوظيفة وبشكل نوعي للسيتوكروم P4502E1. وبالتالي تزداد قدرة الكبد على استقلاب الكحول وبعض الأدوية الأخرى والذيفانات والمسرطنات التي تُستقلب بهذه الخمائر. يتحول مركب أسيت الدهيد

إلى أسينات بواسطة نازعة هيدروجين الأسيت ألدهيد، وبعدها تستقلب الأسينات بواسطة خمائر حلقة كريبس.

تنسب الآفات الكبدية المشاهدة في الداء الكبدي الكحولي (انظر لاحقاً) مباشرة إلى الكحول. إن خطورة تطور داه كبدي كحولي ترتبط مباشرة بكمية الكحول (مهما كان نوعه) المتناول، وتكون واضحة سريرياً عندما يزيـد

المتناول منه عن 30 غ (3 وحدات) يومياً بالنسبة للرجال وعن 20 غ (وحدتين) بالنسبة للنساء. يجب مرور فترة من شرب الكحول تزيد عن 5 سنوات (عادة أكثر من 10 سنوات) حتى يُحدِث تشمعاً كبدياً كحولياً، وإن الشرب اليومي

المنتظم أكثر مأساوية من الشرب المتقطع.

إن الآلية أو الآليات المستبطنة لقدرة الكحول على إحداث أذيات كبدية غير مفهومة بشكل جيد. تنسب التبدلات التشحمية الكبدية إلى اضطراب إطراح الغليسيريدات الثلاثية من قبل الخلايا الكبدية وزيادة معدل

تركيبها فيها. إن آلية تطور التهاب الكبد الكحولي والتليف والتشمع أكثر غموضاً. إن الآليات الكيماوية الحيوية

التي تشمل إنتاج مستقلبات سمية تدعى المقدات الاندخالية Adducts خلال مرحلة تحول أسيت ألدهيد إلى

أسيتات والارتكاس المناعي للخلايا الكبدية المتبدل بتأثير الكحول. إن كل ذلك قد يكون مسؤولاً عن هذا النوع من

الأذية الكبدية. ولقد اتُهمَ تحرير السيتوكينات مثل العامل المنخر للورم وانترلوكين-1، وتحرير كيموكينات الجذب

الكيماوي مثل انترلوكين-8، اتهم كعامل إمراضي لكل من التهاب الكبد والتشمع الكحوليين. إن الأذية الكبديــة

المحرضة بالكحول ولاسيما التهاب الكبد أكثر شيوعاً عند النساء. ولقد اتهمت عوامل وراثية أخرى في تحريض

الداء الكيدي الكحولي (انظر الشكل 23).

يسبب الكحول عدة أشكال من الأذيات التشريحية المرضية الكبدية التي يمكن لكل واحدة منها أن تترافق مع

الأخريات (انظر الجدول 38).

 تشحم كبير الحويصلات. • السحار الحديدي.

• تشمع،



المرضية للداء الكبدي الكحولي.	لجدول 38: المظاهر التشريحية
21 H 2 1 H 2C MH MC +	** 4.6-11

- هیالین مالوری. حبيبومات شحمية. • تصلب میالینی مرکزی. التهاب كبد مناعى ذاتى.
 - سرطان الخلية الكبدية.
 - " لا تظهر هذه التبدلات إلا بالمجهر الإلكتروني

B. المظاهر السريرية:

يتظاهر الداء الكبدي الكحولي على شكل طيف سريري يتراوح بين أعراض لا نوعية مع اضطرابات فيزيائية قليلة أو معدومة إلى تشمع متقدم. يمكن للاستقصاءات المخبرية المتوافرة حالياً أن تظهر الأذية الكبدية الكحولية عند المرضى المصابين بأمراض أخرى أو عند الأشخاص البلا أعراضيين الخاضعين للفحص الطبي، يقسم هذا

الطيف غالباً إلى أربع متلازمات (انظر الجدول 39) ولكن في الحقيقة يوجد تراكب ملحوظ فيما بينها وقد تشترك التبدلات التشريحية المرضية مع بعضها البعض عند المريض الواحد.



تقصى شدة الأذية الكبدية يتطلب إجراء الخزعة الكبدية غالباً (انظر الشكل 24).

D. التدبير:

يعد التوقف عن تناول الكحول أهم خطوة علاجية على الإطلاق وبدونها نجد أن فاثدة كل المقاربات الأخرى

محدودة. النصيحة الأفضل أن يطلب من المريض التوقف عن تناول الكحول مدى الحياة وهذا الأمر جوهري جداً

عند المصابين بأذية كبدية شديدة. كذلك فإن التغذية الجيدة ضرورية وقد يستطب تغذية المرضى المدنفين جداً

عبر أنبوب أنفي معدي غير واسع اللمعة. قد يستطب علاج الاختلاطات المحتملة مثل الاعتلال الدماغي والحبن ونزف الدوالي، قد تكون للستيروثيدات القشرية بعض الفائدة عند المرضى المسابين بالتهاب كبد كحولي شديد.

E. الاندار:

باستمرار المشورة والدعم النفسى للمريض.

شحمية ضمن سيتوبلازما الخلايا الكيدية.

إن دور زرع الكبد في تدبير الداء الكبدي الكحولي مثار جدل. على كل حال فإن معظم المراكز تتعامل مع الداء الكبدي الكحولي على أنه استطباب شائع للتفكير بزرع الكبد. إن التحدي الصعب في هذا المجال هو القدرة على

تحديد المرضى ذوى الخطورة غير المقبولة لاحتمال عودتهم لتناول الكحول بكميات مؤذية. تحتـاج العديـد مـن البرامج لمدة 6 أشهر من الانقطاع عن تناول الكحول قبل التفكير بترشيح المريض لـزرع الكبد، ولكن تلك الخطوة ذات تأثير ضعيف على احتمال نكس المربض بعودته لتناول الكجول بعد إتمام الزرع، إن النشاش وتبادل الرأي بين مختص بالأمراض النفسية مهتم بسوء استخدام المواد قد يكون ذا قيمة كبيرة في التمييز ببن حالبة استخدام الكحول المؤذى harmful alcohol use وحالة سوء استخدام الكحول alcohol misuse، حيث أن المرضى الذين ينتمون للمجموعة الأولى يغلب أن يتمكنوا من الانقطاع عن تناول الكحول بشكل دائم. كذلك يمكن منع النكس

إن أهم عامل إنذاري هو قدرة المريض على التوقف عن تناول الكحول، تتحسن صحته وبقياه عندما يحدث ذلك بغض النظر عن شكل الداء الكبدي الكحولي. إن الكبد الشحمي الكحولي يتمتع بإنذار جيد عادة وهو يـزول بعد مرور 3 أشهر على التوقف عن شرب الكحول. يكون إنذار التهاب الكبد الكحولي أكثر سوءً لأن ثلث المرضى بموتون في هجمة حادة في حال كانت الوظيفة الكبدية متدهورة الأمر الذي يستدل عليه بوجود اعتلال دماغي كبدي أو بتطاول زمن البروترومبين لدرجة تجعل من غير المكن إجراء خزعة كبدية. وقد تتطور الحالة إلى تشمع ولاسيما إن استمر المريض في شرب الكحول. يتظاهر التشمع الكحولي غالباً باختلاطات خطيرة مثل نزف الدوالي أو الحبن، وإن حوالي نصف هؤلاء المرضى يعيشون لمدة 5 سنوات بعد ظهور المرض سريرياً، ولكن معظم مَن نجوا

من المرض الأول وتوقفوا عن شرب الكحول سيعيشون لمدة تزيد عن 5 سنوات.

القشرية لم تكن كبيرة.

EBM

أظهرت تجربة وحيدة التعمية عشوائية مضبوطة أن البريدنيزولون (40 ملغ/اليوم لمدة 28 يوماً) أحدث تحسناً ملحوظاً في

نسبة المواتة القصيرة الأمد . ولكن التحليل اللاحق الذي أجرى لنتائج كل التجارب المتوافرة أظهر أن هائدة الستيروئيدات

83

الأدوية على الجسم. قد يؤثر المرض الكبدي على قدرته على استقلاب الأدوية مما يؤدي للانسمام ببعضها عند

الأدوية والسموم والكبد

إعطائها لهذا المريض بجرعاتها المعتادة دون تخفيض.

بالذيفان الداخلي لتطور التنكس الدهني إلى التهاب الكبد الشحمي.

المحرضة دواثياً (انظر الجدولين 40 و41).

التهاب الكبد الكحولي: دور العلاج بالستيرونيدات القشرية:

DRUGS, TOXINS AND THE LIVER

يشكل الكبد العضوالرثيسي الذي تُستقلب الأدوية ضمنه، ومن هنا تأتي أهميتـه في تحديـد تـأثيرات هـذه

إن الأدوية بحد ذاتها قد تؤذي الكبد وتزداد في الوقت الحالى معرفتنا بأشكال متعددة من الأذبات الكبدية

الكبدالشحمي والتهاب الكبد الشحمي اللاكحولي FATTY LIVER AND NONO-ALCOHOLIC STEATOHEPATITIS الكبد الشحمي حالة شائعة، وتكون حميدة في العادة. إن معظم البدينين (60-90٪) وحوالي 50٪ من مرضى الداء السكري نمط II لديهم هذه الحالة. في العادة يتظاهر تراكم الشحوم بتنكس دهني كبري الحويصلات. في حالات قليلة يترافق التنكس الدهني الكبدي مع ارتشاح التهابي، هـذا المظـهر النسـجي يسـمى بالتـهاب الكبـد الشحمي، الذي قد ينجم عن سوء استخدام الكحول، على كل حال لا توجد قصة تناول مفرط للكحول عند المرضى الذين لديهم أسباب أخرى لهذه الحالة (انظر الجدول 42)، تعرف هذه الحالة عندئذ بالتهاب الكبد الشحمى اللاكحولي (NASH)، وهي قد تتطور لحالة تشمع عند نسبة ضئيلة من المرضى، بازياد تواتر البدانة في المناطق الغربية فإنه بيدو أن هذه الحالة السريرية ستغدو أكثر تواتراً. يحدث التنكس الدهني الحويصلي الصغرى في حالات أكثر خطورة وقد يترافق مع أذية ميتوكوندريه تؤدى لاضطراب الاستقلاب التأكسدي – بيتا للحمـوض الدسمة. إن إمراضية التنكس الدهني الكبدي المحرض بهذه الحالات السريرية غير واضحة. على كل حال في جميع الحالات يوجد اضطراب توازن بين معدل تركيب الشحوم الثلاثية ومعدل إطراحها في الخلية الكبدية. يتميز العديد من الحالات بنقص نسبى في الأنسولين والذي يبدي تأثيرات عديدة على استقلاب الشحوم في الكبـد والعضلات والنسيج الشحمي. اقتُرحُ أنه لا بد من آذية ثانية مثل الشدة التأكسدية أو تحرر السيتوكين المتواسط

التهاب كبد مزمن. أذية وعانية كبدية:

متلازمة بود-كياري.

الداء الوريدي الساد أهرام:

الوعاؤوم / الساركوما الوعاثية.

أدينوما كيدية. كارسينوما الخلية الكبدية.

• الكحول.

ø

لجدول 40؛ مطاهر السمية الكبدية الدوانية.				
الدراسة النسيجية للكبد	الأمثلة			
نية كبدية حادة:				
التهاب كبد حاد .	باراسيتامول، هالوتان، ريفامبيسين، إيزونيازيد .			
التهاب كيد ركودي.	كلوربرومازين، ايتامبتول.			
ركودة صفراوية،	حبوب منع الحمل، الستيروثيدات الابتنائية .			
ضطراب اختبارات وظائف الكبد.	الستاتينات، مضادات الالتهاب اللاستيروثيدية.			
4 - 60 220 - 3 - 12	A suite and it is to			

أميودارون، بنسيللامين. حيوب منع الحمل. أزاتيويرين، سيكلوفوسفاميد حبوب منع الحمل، دانازول.

حبوب منع الحمل، داي إيتيل ستلبيستيرول. حبوب منع الحمل، الستيروثيدات الابتناثية.



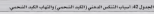
الجدول 41: تشخيص الداء الكبدى الحاد المحرض دوانياً



- حدد الأدوية التي يتناولها المريض سواء أكانت موصوفة من قبل الطبيب أم أنه يتناولها دون وصفة.
- حدد العلاقة بين تتاول الأدوية وبداية المرض.
- ابعث عن سوابق الإصابة بمرض كبدى: الفحص السريرى، استقصاءات كبدية سابقة.
- فكر بأسباب أخرى للأذبة الكيدية مثل التهاب الكيد الحموى (إجراء اختبارات مصلية) أو داء صفراوي (إجراء إيكو).

 - راقب نتائج القاف الأدوية المتهمة.
 - فكر بإجراء خزعة الكبد في حال الشك بوجود مرض كبدى سابق أو في حال عدم تحسن المريض.





- سوء الامتصاص.
- التغذية الخلالية. البدائة.
- المجازات الجراحية الموية. السكرى.
- نقص الوزن السريع.
- الأدوية (أميودارون، حديد، مينوسيكلين).

- المجاعة (كواشيركور).
- التنكس الدهني الصغري الحويصلات:
- الكيد الشعمى الحملي
- متلازمة راى (الأسبيرين).
- الأدوية (كيتوبروفين، فالبروات الصوديوم، ديدانوزين). اضطرابات استقلابية وراثية (اضطرابات حلقة البولة، اضطرابات أكسدة الحموض الدسمة، عوز الاستيراز الحمضية
 - الليزوزومية).

 A. المظاهر السريرية والتدبير: غالباً ما يكون التنكس الدهني الحويصلي الكبري لا أعراضياً. أو أنه يترافق مع مظاهر سريرية ناجمة عن سببه الأصلي مثل الداء السكري أو البدانة. ولذلك فإنه يكشف بطريق المصادفة غالباً. الضخامة الكبدية المترافقة أحياناً مع مضض كبدي هي المظهر السريري الوحيد الذي قد يوجد أحياناً. عادة تظهر اختبارات وظائف الكبد

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

الكبد بشكل إسعافي.

85

ارتفاعاً طفيفاً في تركيز غاما غلوتاميل ترانسفيراز (GGT) خصوصاً. وإن ارتفاع تراكيز الخمائر النافلة للأمين يشهر إلى تطور التهاب الكبد الشحمي. يظهر التصوير بأمواج هوق الصوت زيادةً عادة في صدوية الكبد (الكبد البراق). العلاج يكون بتدبير السبب المستبطن. قد يترافق التنكس الدهني الصغري الحويصلات مع حدوث تعب وإقياء بشكل مضاجئ تترقى (في حال كان

شديداً) هذه الحالة إلى اعتلال دماغي وسبات. يكون اليرقان غائباً بشكل نموذجي في متلازمة راي ولكنه قد يكون موجوداً في الحالات الأخرى من أسباب التنكس الدهني أو التهاب الكبد الشحمي. قد يتطلب القصور الكبدي الحاد الناجم عن النتكس الدهني صغير الحويصلات قبول المريض في وحدة العناية المركزة أو أنه يتطلب زرع

B. الإندار: إن إنذار معظم مرضى التنكس الدهني ممتاز رغم أنه قد سجلت العديد من حالات الوفاة بينهم، فلاحظ عند المصابين بالتنكس الدهني الكحولي أن شدة التبدلات الشحمية تشير لمدى احتمال التطور نحو التشمع. سابقاً كان

يعد إنذار المريضة المصابة بالكبد الشحمي الحاد الحملي سيئاً، على كل حال يزداد اكتشاف أشكال أقل شدة من تلك الحالة.

AUTOIMMUNE HEPATITIS التهاب الكبد المناعي الذاتي

يحدث هذا الشكل من التهاب الكبد المزمن عند النساء غالباً ولاسيما في العقدين الثاني والثالث من العمر،

A. السببيات والتشريح المرضى:

صنف تحت هذا المصطلح العديد من الاضطرابات الفرعية ذات الواسمات المناعية المختلفة. يتميز التهاب

الكبد المناعي الذاتي الكلاسيكي (النمط أ) بارتفاع نسبة ترافقه مع اضطرابات مناعية ذاتية أخرى مثل داء

غريف، وهو يترافق مع HLA-DRB1 و DR4 والاسيما OR4 و HLA-DRB3 و O401 (0401 . يحوي مصل

هذا المريض تراكيز عالية من الضد الموجه للنوى والضد الموجه للعضلات الملساء ولكن هذين الضدين غير سامين

للخلايا. تفترض النظرية التي تحاول تفسير تطور التهاب الكبد المناعي الذاتي من النمط l أنه ينجم عن تعبير

زائغ لمستضد HLA على الخلابا الكبدية تحت تأثير عوامل حموية ومورثية ومحيطية. يتميز التهاب الكبد المناعي

الذاتي من النمط II بوجود الأضداد anti-LKM (أضداد للميكروزومات الكبدية – الكلوية) وغياب الأضداد

الموجهة للنوى أو للعضلات الملساء. إن الأضداد anti-LKM تميز السيتوكروم P450-IID6 الذي يتوضع على

الفشاء الخاص بالخلايا الكبدية. إن المظاهر التشريحية المرضية لكلا النمطين متشابهة تماماً. ولقد تحدشا عنها

الجمدول 38- المالات التي تترافق مع التهاب الكبيد المناص الدائقي.

- التهاب القاسل العبيدة الهاجر.
- التهاب المالدول العالجية.
- التهاب الدائق المالدولية.
- التهاب الدائق المالدولية.
- التهاب الدائق المالدية شروية.
- التهاب الكبيد والكباية.
- التهاب الدائق المالدية شروية.
- التهاب الدائق التهاب الكبيد والكباية.
- التهاب الدائق التهاب الكبيد والكباية.
- التهاب الدائق عرافة عرافة.
- التهاب الدائقة عرافية عرافة.

الوزمة المخاطية.
 النهاب الكولون القرحي.
 B. المظاهر السريرية:

أهر السريرية: ; بدء المرض مخاتلاً حيث يصاب المريض بالوهن والقهم و

يكون بدء المرض مخاتلاً حيث يصاب المريض بالوهن والقهم واليرقان، بلغ ربع الحالات يكون بدء المرض حاداً يقلد التهاب الكبد الحموي ولكنه لا يشفى. تشمل المشاهر الأخرى كناً من الحمى والآلام الفصلية والدوار والرعاف. إن انقطاع الطمث هو القاعدة، بالفحص السريري قد تكون صحة المريض المامة جيدة. ويكون الهرقان

خفيفاً إلى متوسط الشدة وقد يكون غائباً أحياناً. ولكن علامات الداء الكبدي المزمن ولاسيما توسع الشمريات المتكبوتي والضخامة الكبدية الطحالية تكون موجودة عادة. أحياناً بالاحظ أن وجه المريض ذو سحنة كوشينغ مع

عد فيه ويلاحظ وجود شعرانية وخطوط جلدية زهرية ولاسيما على الفخذين والبطن. قد تشاهد التكدسات أحياناً ، رغم أن للرض الكبدي يسيطر على الصورة السريوية فإنه من الثسائع أن تظهر العديد. من الحالات للرافقة بـغ التهاب الكبد للناعي الذاتي كامل التطوير مما يشير بشكل قاطع إلى طبيعت الجهازية (انظر الجدول

المرافقة لية التهاب الكبد المناعي الذائي كامل التطوير مما يشير بشكل قاطع إلى طبيعته الجهازية (انظر الجد 43). C. الاستقصاءات:

. تختلف نتائج اختيارات وطائف الكبد باختلاف فعالية المرض, يتمثل الالتهاب الفعال بارتفاع فعالية الخعائر النافقة للأمين البلازمية. وتتمثل شدة الأدبة الكبدية بانخفاض تركيز البومين المصل وتطاول زمن البروترميين.

غالباً ما تزداد فعالية الخمائر النافقة للأمين أكثر من 10 أضعاف خلال النكس عند للصنابين بالداء كامل التطور. ومن الشائع وجود نقص الخ البومين الدم وزيادة في الغلوبولينات التي تكون متعددة النسائل وتتجم بشكل رئيسي

عن زيادة ملحوظة ﴿ 1gG ، يعكس تركيز بيلروبين الممل درجة اليرقان ولكنه عادة لا يزيد عن 100 مكرومول/ لتر (6 ملغ/دل). يعكس التركيز المصلي للفوسفاتاز القليية درجة الركودة الصفراوية داخل الكبدية.

غ/دل). يعكس التركيز المصلي للفوسفاتاز الفلوية درجة الركودة الصفراوية داخل الكبدية. ند تشير الاختبارات الصلية الخاصة بكشف أجسام ضدية ذاتية نوعية إلى التهاب كبد مناعى ذاتى (ان

قد تشهر الاختبارات المسلية الخاصة بكشف أجسام ضدية ذاتية نوعية إلى التهاب كيد مناعي ذاتي (انظر الجدول 44). على كل حال فإن كل هذه الأضداد متفايرة ويمكن أن تظهر عند أناس طبيعيين (سليمين) ولا سيما

الجدول 44). على كل حال فإن كل هذه الاضداد متفايرة ويمكن أن تظهر عند أنـأس_ر طبيعيين (سليمين) ولا سيهما عند النساء والأشخاص المسفين. تشـأهد الأضداد الموجهة للنوى عند حوالي 5٪ من النـأس الأصحـاء وتشـاهد

عند النساء والأشخاص المسنين، تشاهد الأضداد الموجهة للنوى عند حوالي 2٪ من النباس الأصحاء وتشاهد الأضداد الموجهة للعضلات المساء عند 1.5٪ من الناس الأصحاء ايضناً ، ولكن الأضداد الموجهة للميتركوندريا نادرة حيث تشاهد عند حوالى 0.0٪ منهم، تكون عيارات الأضداد عند مؤلاء الأشخاص منخفضة كذلك تشاهد الأضداد الموجهة للنوى والموجهة للميتوكوندريا عند المسابين بأمراض النسيج الضام والأمراض المناعية الذاتية مثل اضطرابات الغدة الدرقية وفقر الدم الوبيل، وبالمقابل ظهرت الأضداد الموجهة للعضلات الملساء عند المصابين

بداء وحيدات النوى الخمجسي وبأنواع مختلفة من الخباشات. يظهر (الجدول 44) تواترات الأجمسام الضديمة المختلفة. تشاهد الأضداد المضادة للميكروزومات (anti-LKM) عند الأطفال والياهمين بشكل خاص. تظهر خزعة الكبد وجود التهاب كبد بيني مع أو دون تشمع.

D. التدبير:

إن علاج التهاب الكبد المناعي الذاتي بالستيروثيدات القشرية منقذ للحياة، ولاسيما خلال تفاقم المرض الفعال

والأعراض. في البداية يعطى المريض محضر بريدنيزولون فموياً بجرعة 30 ملخ يومياً ويصار إلى تخفيضها تدريجياً حالما تبدأ نتائج واختبارات وظائف الكبد بالتحسن. يجب الاستمرار بالعلاج لمدة سنتين على الأقل بعد

عودة اختبارات وظائف الكبد للمجال الطبيعي كذلك يجب عدم إيقاف العلاج إلا بعد التأكد من أن خزعة الكبد

طبيعية. من غير الشائع أن تظهر التأثيرات الجانبية للبريدنيزولون عند إعطائه بجرعة استمرارية تعادل 10 ملغ/اليوم أو أقل، ويمكن إضافة الأزاثيوبرين 50-100ملغ/اليوم فموياً للعلاج لكي نتمكن من تخفيض جرعة

البريدنيزولون لمستوى 10 ملغ/اليوم أو أقل (انظر جدول EBM). إن الستيروئيدات القشرية تعالج وتقي من نوب التفاقم الحادة أكثر من أن تمنع تطور التشمع. ولذلك فإن أهميتها قليلة نسبياً عند المريض المصاب بالتهاب كبد مناعي ذاتي لا أعراض مع فعالية مخبرية ونسجية طفيفة.

E. الإندار:

يحدث هذا المرض على شكل نوب من الهجوع وأخرى من التفاقم. وفي النهابية يصاب معظم المرضى بالتشمع

واختلاطاته المختلفة. إن كارسينوما الخلية الكبدية غير شائعة. يموت حوالي نصف المرضى الأعراضيين بقصور

الكبد خلال 5 سنوات من التشخيص فيما لو لم يعالجوا، وتتخفض هذه النسبة لـ 10٪ مع العلاج.

الجدول 44. تواتر الأجسام الضدية الذاتية عند الأصحاء وعند المصابين بأمراض كبدية مزمنة لا حموية الأضداد الموجهة للنوى/

	ı		3	
ľ	f	=		
ı				
ı				
ı				

الأضداد الموجهة

للميتوكوندرية/*

0.01

95

الأضداد الموجهة للعضلات

المساعة

30



التشمع غامض المنشأ: " غالباً ما يكون لدى المرضى ذوى الأضداد الميتوكوندرية الإيجابية. يكون لديهم اختبارات وظائف الكبد من النمط الركودي، وقد يكونون مصابين بالتشمع الصفراوي البدئي (انظر المَتَن).

المرض

التشمع الصفراوي البدليء

الأشخاص الأصحاء: التهاب كبد مناعي ذاتي: أمراض الكبد والسبيل الصفراوي EBM =

التهاب الكبد المناعي الذاتي- دور العلاج المثبط للمناعة :

ارتفاع نسبة النكس (نكس التهاب الكيد). داء الصباغ الدموي

> الدموى. A. السببيات:

أظهر عبلاج مرضى الشهاب الكبيد المنباعي الذاتبي بالبريدنيزولون مبع أو دون الأزاثيوبريين تحسيناً ملحوظها في نشائج

الاختبارات المصلية والبنية النمجية الكبدية والبقيا مقارنة مع العلاج بالأز اثيوبرين لوحده أو بالعلاج الزائف. لوحظ عند المرضى الذين استمر المرض في الهجوع لديهم لمدة تزيد عن سنة واحدة أن رفع جرعة الأزاثيوبرين من أ ملغ/كغ إلى 2 ملغ/كغ وإيقاف البريدنيزولون قد ترافق مع انخفاض نسبة ظهور التأثيرات الجانبية للستيروئيد وعدم

HAEMOCHROMATOSIS

في هذا المرض تزداد كمية الحديد الكلية في الجسم مما يؤدي لترسبه في العديد من أجهزة الجسم بما فيها

الكبد وإلحاق الأذي بها. قد يكون بدئياً أو أولياً ناجماً عن أمراض أخرى. ا. داء الصباغ الدموي (الأولى) الوراثي HEREDITARY (PRIMARY) HAEMOCHROMATOSIS.

في هذا الشكل من داء الصباغ الدموي تصل كمية الحديد الكلية في الجسم إلى 20-60 غرام (الطبيعي 4 غرام) يترسب هذا الحديد في أنحاء الجسم. تشمل الأجهزة المهمة التي تشملها الإصابة كلاً من الكبد وجزيرات

المعثكلة والغدد الصم والقلب. يحدث ترسب الحديد أولاً في الخلايا الكبدية حول البابية ليمتد لاحقاً إلى كل تلك الخلايا. يؤدي التطور التدريجي للحواجز الليفية إلى تشكل عقيدات غير منتظمة، وفي النهاية يؤدي التجدد إلى

التشمع كبير العقيدات. قد يحدث فرط الحديد الكبدي في التشمع الكحولي ولكنه خفيف بالقارنة مع داء الصباغ

ينجم داء الصباغ الدموي الوراثي عن زيادة امتصاص الحديد الوارد مع القوت هذا العجز عن الحـد مـن

امتصاص الحديد يورث على شكل خلة جسمية مقهورة تتوضع مورثتها على الصبغي 6. إن حوالي 9٪ من المرضى

لديهم طفرة وحيدة البؤرة تؤدي لحلول السيسنتين محل التيروزين عند الموضع 282 (C282Y) في البروتين ذي

البنية التركيبية والوظيفينة المشابهة لبروتينات HLA يسمى HFE. إن الدور الدقيق لبروتين HFE في تنظيم

امتصاص الحديد غير معروف. على كل حال يعتقد أن هذا البروتين يكون غائباً من الغشاء القاعدي الوحشى

لخلايا الظهارة المعوية حيث يتأثر Interact في الحالة الطبيعية مع مستقبل ترانسفيرين إن هذا الخلل في قبط

الحديد المرافق مع الترانسفيرين قد يؤدى إلى تنظيم أعلى لنواقل المعدن ثنائي التكافؤ النوعية لحديد الخلايا المعوية ويؤدي أيضاً لزيادة معدل امتصاص الحديد . كذلك يمكن لطفرة هيستدين إلى حمض الأسبارتيك عند

الموضع 63 (H63D) في البروتين HFE أن تسبب داء الصباغ الدموي أيضاً ولكنه يكون أقل شدة ويشاهد بشكل

شائع عند مرضى متغايري اللواقح وبنفس الوقت يحملون الأليل C282Y المصاب بالطفرة. ربما نجد أن أقل من

بهذا المرض حيث أن 790 من المرضى من التكور. B. المقتاهر السريرية، يظهر هذا المرض عادة عند الرجال بأعمار 40 سنة أو أكثر، وهو يتظاهر بعلامات التشمع الكيدي (ولاسيعا الضخامة الكيدية) أو بالداء السكري أو يقصور القلب، تشاهد تصبغات رمادية جلدية نتيجة شرط الميلائين، ولاسيعا لج الأجزاء الكشرفة والإبطان بالمنين والمنطقة التنسلية (ولذلك يسمى بالسكري المورنزي)، كذلك من الشأان أن يصاب المروض بالمنانة وتقص الشبق وضمور الخمسينين والنهاب المفاصل والكلاس العنصورية التاجم عن ترسب كالمسيوم بهروفوسفات، حالياً فزداد معرفتنا أيضاً يظهور أعراض سريرية باكرة مثل العب والوعن والاعتلال القسلي.

50% من متماثلي اللواقح بالنسبة لـ C2827 ستتطور لديهم مظاهر سربرية لداء الصباغ العموي الوراثي لذلك يجب أن تكون هناك عوامل أخرى هامة. إن ضياع الحديد خلال الحيض والحمل قد يحمي الإناث من الإهسابة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

C. الاستقصاءات:

يرتقع تركيز فبرتين الصل بشكل كبير، كذلك يرتقع تركيز حديد المسل أيضاً منع ارتقاع السعة الرابطة للحديد، قد يظهر التصوير القطعي الحوسب مظاهر زيادة الحديد في الكبد، يزكد التشخيص بالخزعة الكبدية

تلعقيد. قد يتفهر استموير المعنفي تحوسب معاهر زيادة الحديد ع. النجد ، وقد السنحيين بالحرعه البطرية التي تظهر وجود ترسيات كثيفة من الحديد وتليف قد يتطور إلى تشمع . يمكن قياس محتوى الكبد من الحديد بشكل مباشر كذلك يمكن كشف طفرات 22827 و 1630.

الشديير: يتالف الملاج من قصادة 500 مل من الدم اسبوعياً (250 ملغ حديد) إلى أن يصل تركيز حديد المسل للمجال

الطبيعي. قد يتطلب هذا الأمر مرور عامين أو أكثر من القصادة الأسبوعية بعد ذلك نستمر بالقصادة بقصد. الحفاظ على تركيز فيرتين المسل طبيعياً. المناجات الأخرى تتضمن العلاجات الخاصة بالتشمع والداء السكري. يجب استقصاء أفراد العائلة من الدرجة الأولى ويتم ذلك بالمسح المورشي وفخص فيرتين المصل والسمة الرابطة للحديد أيضاً. تستطب خزعة الكبد للأقارب اللااعراضيين إذا كانت اختبارات وظائف الكبد شاذة و/أو كنان

فيرتين المسل يزيد عن 1000 مكارليتر، لأن هذه الوجودات نترافق مع تليف أو تشمع ملحوظين. كذلك يجب علاج الداء اللاأعراضي بالقصد وذلك عند ارتفاع تركيز فيرتين المسل لقيم تزيد عن الجال الطبيعي. E. الادناء.

الإنتار:
 إن إنتار داه الصباغ الدموي الورائي جيد بالقارنة مع بقية أشكال التشمع. حيث أن ثلاثة أرباع المرضى

إن إنشار داه الصباغ الدموي الوراثي جيد بالمقارنة مع يقية أشكال التشمع. حيث أن ثلاثية أربياع المرضى يعيشون لمدة 5 سنوات بعد التشغيص، ينجم ذلك ربما عن أن وظائف الكبد تكون جيدة عند التشغيص وتتعسن لاحقاً بالملاج ، بما أن الكارسينوما الكبدية هي السبب الرئيسي لوت هؤلاه المرضى وهي تحدث عند حوالي ثلث

الذين يصابون بالتشمع بغض النظر عن العلاج لذلك فإن سير هذه الجموعة من المرضى أمر ملح لا غني عنه.

ACQUIRED IRON OVERLOAD (SECONDARY HAEMOCHROMATOSIS): تترافق العديد من الحالات مثل الاضطرابات الانحلالية المزمنة وفقر الدم بالأرومات الحديدية والحالات التي

أمراض الكيد والسييل الصفراوي

تحتاج لنقل دم متكرر (أكثر من 50 ليترأ) والبورفيريا الجلدية الآجلة وفرط الحمل بالحديد الوارد مع الغذاء وأحياناً التشمع الكحولي، تترافق كل هذه الحالات مع سحار حديدي ثانوي واسع الانتشار. إن المظاهر مشابهة لتلك الناجمة عن داء الصباغ الدموى، ولكن القصة المرضية والموجودات السريرية تشير للتشخيص الحقيقي

(السبب المستبطن). يكون بعض المرضى متخالفي اللواقح بالنسبة لمورثة داء الصباغ الدموي الأولي وهـو العـامل

WILSON'S DISEASE (HEPATOLENTICULAR DEGENERATION)

داء ويلسون (التنكس الكبدي العدسي)

هذا الداء حالة نادرة ولكنها مهمة تتميز بازدياد المحتوى الكلي من النحاس في الجسم، مع ترسبه بشكل مفرط في العديد من الأجهزة والحاقه الأذية بها.

ينتقل داء ويلسون على شكل مورثة جسمية مقهورة تؤدي لتراكم النحاس بشكل شاذ. في الحالة الطبيعية

وبالتالي لا يكون نقصه هو الخلل المرضي الأولي، تكون كمية النحاس في الجسم طبيعية عند الولادة، ولكنها تزداد

بإطراحه (أهم طريق لإطراحه يتم عبر الصفراء). في داء ويلسون يوجد دائماً (بشكل غالب) قصور في تركيب السيرولوبلازمين، على كل حال لوحظ أن حوالى 5٪ من المرضى يكون تركيز سيرولوبلازمين الدم لديهم طبيعياً

الذي قد يساهم في تطور فرط الحمل من الحديد.

A. السببيات والتشريح المرضي:

والعينين والكليتين والجهاز الهيكلي.

يمتص النحاس الوارد مع الطعام عبر المعدة والجزء الداني من المعي الدفيق ويقبط بسرعة من قبل الكبد حيث يخزن ويندمج مع السيرولوبالاسمين الذي يطرح بدوره إلى الدم، بمنع تراكم كميات فانتضة من النحاس في الجمسم

يشكل ثابت لاحقاً، تشمل الأجهزة التي تتأذى بهذا المرض أكثر من غيرها كلاً من الكبد والنوى القاعدية في الدماغ

تتوضع المورثة المسؤولة عن داء ويلسون على الصبغي 13 وهي تدعى بالمورثة ATP7B. هذه المورثة ترسز عضواً من عائلة الأتباز الناقل للنحاس من النمط P، الذي يعمل على تصدير النحاس من مختلف أنواع الخلايا. وصف 200 طفرة على الأفل. وبرغم أن معظم هذه الطفرات نادرة فإن تواترها النسبي يختلف باختلاف الشعوب. حيث أن الطفرة الخاصة بالهيستدين إلى الغلوسين (الأساس الوحيد) عند الموضع 1069 شائعة بشكل أكثر عند البولنديين والنمساويين ولكنها نادرة في آسيا والهند وساردنيا . وبالمقابل فإن حوالي 60٪ من المرضى الساردينين لديهم خبن في 15 نيوكليوتيد في المنطقة أكفير المترجمة من مورثة داء ويلسون. إن معظم الحالات تكون متخالفة اللواقح مع طفرتين مختلفتين في مورثة داء ويلسون. إن المحاولات التي بذلت لربط النمط المورثي مع شكل ظهور

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

المرض وسيره لم تستطع إثبات أي تلازم ذي شأن.

B. المظاهر السريرية: تظهر الأعراض عادة بين عمري 5 إلى 30 سنة. يحدث الداء الكبدي بشكل مسيطر في الطفولة وفي المرحلة الباكرة من اليضع. بينما تظهر الأذية العصبية التي تؤدي لحدوث متلازمات النوى القاعدية والعناهة في مرحلة

متأخرة من اليفع. قد تحدث هذه المظاهر متزامنة مع بعضها أو متعاقبة، تشمل المظاهر الأخرى كلاً من انحلال الدم وأذية الأنابيب الكلوية وتخلخل العظام. ولكنها لا تظهر في البداية مطلقاً. حلقات كايزر – فليشر:

تعد هذه الحلقات أهم علامة سريرية مفردة تشير للتشخيص، ويمكن رؤيتها عند معظم المرضى الذين تظهر

لديهم الأعراض في مرحلة اليفع أو ما بعدها. أحياناً لا تظهر إلا بالفحص بواسطة المنظار الشقي. تتميز هذه الحلقات باصطباغ أخضر – بني عند حافة القرنية، تظهر في البداية على الحافة العلوية المحيطية (انظر الشكل 25). وهي تختفي لاحقاً بعد تطبيق العلاج. في حالات نادرة تحدث مظاهر لا يمكن تمييزها عن حلقات كايزر

فليشر وذلك في سياق أشكال أخرى من التهاب الكبد المزمن والتشمع.

2. الداء الكبدى: قد يتظاهر بعدة أشكال تكون غير نوعية. فقد تحدث هجمات من التهاب الكبد الحاد تكون ناكسة أحياناً

ولاسيما عند الأطفال، وقد تتطور لقصور كبدي حاد. كذلك قد يصاب المريض بالتهاب كبد مزمن أو بالتهاب كبد

شحمي، وفي بعض الحالات يتطور تشمع مع قصور كبدي وارتفاع توتر بابي. إن حدوث التهاب كبد حاد ناكس

مجهول السبب ولاسيما إن ترافق مع اتحلال الدم، أو حدوث داء كبدي مزمن مجهول السبب عند شخص يقل عمره عن 40 سنة، إن ذلك يشير لداه ويلسون.

3. الداء العصبي:

تشمل المظاهر السريرية طيضاً من المظاهر خارج الهرمية ولاسيما الرعاش والرقص الكنعي وعسرة المقوية والباركنسونية والعتاهة (انظر فصل الأمراض العصبية).

91



مكل 25: خلقه كايز-فليشر عند الوصل القرني الصلبي (السهم) لذى مريض مصاب بداء ويلسون.

C . الاستقصاءات:

إن انغفاض تركيز سيرولوبلازمين المصل هو أفضل علامة مغيرية وحيدة تشير للتشغيص. على كل حال فإن القصور الكبدي المتقدم مهما كان سبيه فادر على خفض تركيز سيرولوبلازمن المسل، بالإضافة إلى أن هـذا الأخير قد تكون طبعها عند بعض مرضى داء ولسين، ولذلك بعب البعث عين المشاهر الأخيري التي تشير

لاضطراب استقالاب التحاس مثل ارتفاع تركيز نحاس المسل وارتفاع معدل إطراحه مع اليول وارتفاع محترى الكيد منه بشكل شديد. يعجز مريض داء ويلسون عن دمج التحاس الشح إلى السيورلوبلازمين ولكن لا نحتاج لإجراء مذا الاختبار في المارسة مطلقاً . إن المعية وفائدة الفحص الورشي محدودتان بسبب وجرد طيف واسع من الشذوذات الهزيئة ، ولكنه قد مفيد في سر العائلات التي شتت إصابة أهد أفراها مهذا الورش

D. التدبير:

منه كافية لإخداث إدار كافت من التحاس (بيئة تطبيه) وهذا ما يتم بعرعة 1.5 غرام/اليوم (الجبال 1-غ غرام) فكن تتغييض جعته عند مجوع الرمين، ولكن العلاج يجيان ني ستمر مدى الحجاة، مع ضرورة المعذر من عودة التحاس للتراكم مرة أخرى، يجيب عدم إيقاف العلاج بشكل مقابل لأن ذلك قد يؤدي لقصور كيمتي حيات، إن التأثيرات السية الخطيرة اللاجمة عن هذا الدواء لنزوة بين مرضى واد ويلسون شلاط ظيورت يجيب إيقافه

بعد محضر بنسيلامين (دواء رابط للنحاس) الدواء المنتخب لعلاج داء ويلسون. يجب أن تكون الجرعة المعطاة

واستبداله إما بمحضر ترينتين شائي هيدروكلورايد (2.1-2. غرام/اليوم) أو بالزنك. قد يستطب إجراء زراعة كيد في حال ظهور قصور كبدي حاد أو لتدبير النشمع المنقدم المترافق مع القصور الكبدي. E. الإندار:

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

عوز خميرة α1 - انتي تريبسين

إن إنذار دا، ويلسون ممتاز فيما لو بدأنا بعلاجه قبل ظهور أذية لا عكوسة. لا تحدث كارسيغوما الخلية الكبدية في سياقه . يجب فحص أولاد وأشقاء المرضى المصابين بداء ويلسون، ويجب إعطاؤهم العلاج في حال كانوا مصابين بهذا المرض حتى ولو كانوا لا أعراضيين.

ALPHA₁-ANTITRYPSIN DEFICIENCY

إن خميرة ألفا واحد أنتي تربيسين (a1 - AT) عبارة عن مثبط للسيرين بروتياز تصنع في الكبد. إن شكل هذه

الخميرة يتحدد وراثياً. وأحد هذه الأشكال (PiZ) لا يمكن إفرازه من الخلايا الكبدية إلى الدم بسبب تبلمره ضمن الشبكة الهيولية الباطنة المائدة للخلايا الكبدية. إن الأشخاص المتماثلي اللواقح (PiZZ) لديهم تراكيز بلازمية منخفضة من هذه الخميرة، رغم وجود حويصلات في الكبد تحوي كميات ملحوظة منها. يترافق هذا الشكل من

عوز خميرة α_i– AT مع أمراض كبدية ورثوية. تشمل الأمراض الكبدية كلاً من اليرقان الركودي في مرحلة حديث الولادة (التهاب الكبد الوليدي) والذي قد يشفى عفوياً، والتهاب الكبد المزمن والتشمع عند البالغين، وتطور كارسينوما الخلية الكبدية على المدى الطويل. لا توجد مظاهر سريرية تميز المرض الكبدي الناجم عن عوز هذه

الخميرة عن ذاك الناجم عن بقية الأسباب. وتشخص الحالة بناءً على انخفاض تركيز خميرة α1 –AT المسلي وعلى وجود النمط المورثي PiZZ. يمكن كشف الحويصلات الكبدية التي تحوي هذه الخميرة ولكن ذلك لا يعني حتمية التشخيص بالضرورة. أحياناً نجد أن المرضى المصابين بمرض كبدى ويكون لديهم انخفاض طفيف في تركيز

خميرة AT - AT المصلى، يكون لديهم أنماط شكلية لهذه الخميرة غير PiZZ مثل النمط PiMZ أو PiSZ، ولكن علاقة هذه الأنماط مع المرض الكبدي غير مؤكدة، لا توجد معالجة نوعية لهذا المرض. وإن ارتفاع خطورة إصابة

المريض بنفاخ رئوي باكر وشديد يجعلنا ننصح كل هؤلاء المصابين بهذا الداء بالتوقف عن التدخين بشكل مطلق.

BILIARY CIRRHOSIS التشمع الصفراوي

ينجم التشمع الصفراوي عن تخرب الأفنية الصفراوية داخل الكبدية في حالات التشمع الصفراوي البدثى أو

التهاب الأفتية الصفراوية المصلب البدئي، كذلك قد ينجم عن الانسداد الصفراوي المديد،

التشمع الصفراوي البدئي:

يصيب هذا المرض النساء بشكل رئيسي، حيث يتظاهر سريرياً لديهن بمنتصف العمر، وإن توافر الاختبارات

المشخصة للمرض حالياً قد كشف عن العديد من الحالات اللاأعراضية التي تبقى هاجعة لعدة سنوات. وأظهر أن هذا المرض شكل شائع نسبياً للتشمع. أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

إن سبب هذا المرض غير معروف ولكن يعتقد بوجود ارتكاسات مناعية تسبب أذية كبدية. اكتشفت أجسام ضدية ذاتية ومعقدات مناعية في الدم. وقد لوحظ اضطراب المناعة الخلوية وتطور ارتكاسات مناعية خلوية شاذة

A. السببيات والتشريح المرضي:

عند المرضى. تشمل الآفة التشريحية المرضية الأولية التهاباً حبيبومياً مزمناً يؤذي ويخرب الأفنية الصفراوية بين الفصيصية. تنتشر الأذية الالتهابية المترقية المترافقة مع التليف من المسافات البابية إلى المتن الكبدي لتسبب التشمع في نهاية الأمر.

B. المظاهر السريرية: إن الأعراض اللانوعية مثل الوسن والوهن والآلام المفصلية شائعة، وقد تسبق التشخيص بعدة سنوات. تعد الحكة أشيع شكوى أولية تشير لوجود مرض كبدي صفراوي، وقد تسبق اليرقان بعدة أشهر إلى عدة

سنوات، اقتُرحَ أن الحموض الصفراوية هي سبب الحكة ولكن هذا الافتراح لم يثبت بالدليل القاطع حتى الآن. قد يكون اليرقان العرض الأولى ولكنه عند ظهوره يترافق عادة مع الحكة. رغم وجود انزعاج بطني فإن الألم البطني والحمى والرعدات التي تشكل بمجملها مظاهر انسداد الأفنية الصفراوية الكبيرة تكون غائبة ولا تظهر في سياق هذا المرض. أحياناً يصاب المريض بالإسهال بسبب سوء امتصاص الدسم. ويصاب بالألم وحس الوخز لِمَّ اليدين

والقدمين نتيجة ارتشاح الأعصاب المحيطية بالشحوم. قد يكون الألم العظمى أو الكسور الناجمين عن تلين العظام (التالي بدوره لسوء الامتصاص) أو تخلخل العظام (الحثل العظمي الكبدي) مظهرين مسيطرين ومزعجين جداً

للمريض في المراحل المتقدمة من المرض. فية البداية تكون صحة المريض جيدة ولكن مع ترقي المرض يصاب بنقص وزن ملحوظ. قد تكون علامــات

الحك موجودة، يكون اليرقان العلامة المسيطرة في المراحل المتأخرة من المرض وقد يكون شديداً جداً، تحدث ترسبات صفرومية عند نسبة فليلة من المرضى ولاسيما حول العينين وفح أشلام اليدين وفوق المرفقين والركبتين

والإليتين إن الضخامة الكبدية ثابتة. وتفدو الضخامة الطحالية شائعة بشكل زائد حالما يتطور ارتفاع التوتر البابي. يتطور قصور كبدي وارتفاع توتر بابي حالما يترقى المرض.

 الأمراض المرافقة: تحدث أمراض النسيج الضام والأمراض المناعية الذاتية بتواتر زائد عند مرضى التشمع الصفراوي الأولي،

ولاسيما عند المصابين بمتلازمة الجفاف Sicca والداء الزلاقي وأمراض الغدة الدرقية. يجب التفكير دوماً بقصور نشاط الدرق عند المرضى المصابين بالتعب.

تظهر اختبارات وظائف الكبد النمط الركودي. إن فرط كوليستيرول الـدم شائع ويسـوء مع ترقي الـرض وتطوره. ولكنه عديم القيمة من الناحية التشخيصية غالباً. إن الضد الموجه للميتوكوندرياً إيجابياً عند 95٪ من المرضى، وعندما يكون سلبياً فإننا لا نستطيع إثبات التشخيص إلا بالحصول على دليل نسجى وبإجراء الـERCP لنفي الأمراض الصفراوية الأخرى، قد تكون الأضداد الموجهة للنوى والموجهة للعضلات المساء إيجابية (انظر الجدول 44) وقد تكون الأضداد الذاتية المتعلقة بالأمراض المرافقة موجودة أيضاً. يظهر التصوير بأمواج فوق الصوت عدم وجود علامات على الانسداد الصفراوي، وكما ذكرنا سابقاً فإن لا يستطب إجراء الخزعة الكبدية إلا في الحالات المشكوك بها فقط.

أمراض الكيد والسبيل الصفراوي

D. التدبير:

لا توجد معالجة نوعية متواضرة لهذا المرض، ولقد جُرَّبَ الأزاثيوبريـن والسيكلوسـبورين والبنسـيلامين والستيروئيدات القشرية. ولكن كل هذه المحضرات كانت غير فعالبة بالإضافية لكونها تُحدث تباثيرات جانبية

خطيرة. يحسن محضر حمض أورسودي أوكسي كوليك اختبارات وظائف الكبد. وقد يبطئ ترقي المرض نسجياً ويسبب القليل من التأثيرات الجانبية (انظر جدول EBM). يجب دوماً التفكير بزرع الكبد عند تطور القصور الكبدي، وقد يستطب إجراؤه للمرضى المصابين بحكة معندة. قد يستطب تطبيق العالجات للمضاعفات الناجمة

عن الركودة الصفراوية ولاسيما الحكة وسوء الامتصاص. EBM

التشمع الصفراوي الأولي: دور حمض أورسودي أوكسي كوليك:

لوحظ أن علاج التشمع الصفراوي البدئي بحمض أورسودي أوكسي كوليك بجرعة 13-13 ملخ/كغ يومياً قد ترافق مع تحسن ملحوظ في شدة اليرقان وفي الواسمات المخبرية الركودية. أظهرت بعض التجارب العشوائية أن استخدام هـذا

المحضر يؤدي لإبطاء ترقي المرض. ورغم ذلك لم يظهر أن هذا المحضر يؤثر على المواتة أو على معدل زرع الكبد بشكل ملحوظ

1. الحكة:

تعد من أبرز مظاهر المرض التي تحتاج للعلاج، وهي تدبر بشكل أفضل بإعطاء الريزيين الرابط للأنيون

المعروف باسم كوليسترامين الذي ينقص تركيز الحموض الصفراوية في الجسم بآلية الارتباط بها في الأمعاء وزيادة معدل إطراحها مع البراز. يعطى فموياً بجرعة 4-16 غ/اليوم. تمزج بودرته مع شراب البرتقال وتؤخذ الجرعة

الرئيسية منه (8 غ) مع الفطور حيث تصل تراكيز الحموض الصفراوية ضمن العفج لذروتها في هذا الوقت. قد

يرتبط محضر كوليسترامين مع أدوية أخرى في الأمعاء (مثل مضادات التخثر). ولذلك يجب تناولها قبل ساعة من

تناوله. أحياناً يكون الكوليسترامين غير فعال ولاسيما في حالة الانسداد الصفراوي التام. عندها يمكن تجريب محضر ريفامبيسين أو اللجوء للأشعة فوق البنفسجية فقد يفيدان مثل هؤلاء المرضى.

سوء الامتصاص:

تسبب الركودة الصفراوية المديدة إسهالاً دهنياً وسوء امتصاص الفيتامينات المنحلة بالدسم والكالسيوم. يمكن

تخفيف الإسهال الدهني بتحديد الوارد اليومي من الدهون لـ40 غرام. كذلك يجب إعطاء المريض حقناً شهريةً من فيتـامين K (10 ملـغ)، وإعطائـه فيتـامين D (كالسـيفيرول 1 ملـغ/اليـوم، ألفـا كالسـيدول 1 ملـغ/اليـوم فمويــأ)

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي ومستحضرات الكالسيوم على شكل كالسيوم غلوكونات فسوار (2-4 غسرام يومياً) النذي يحسوي كمية كبيرة من الصوديوم، ولذلك في حال كان لدى المريض احتباس في السوائل يجب إعطاؤه مستحضر كالسيوم غاوكونـات

II. التشمع الصفراوي الثانوي SECONDARY BILIARY CIRRHOSIS:

اللافوار . يجب نفي الداء الزلاقي.

صفراوية أو نتيجة تضيفات في القناة الصفراوية أو نتيجة التهاب الأفنية الصفراوية المصلب (انظر لاحقاً). نادراً ما تسبب الكارسينومات تشمعاً صفراوياً ثانوياً لأن عدداً فليلاً من المرضى يعيش لفترة طويلة بشكل كاف لحدوث

الكبدية. إن تبقرط الأصابع علامة شائعة. وقد يصاب المريض بالصفرومات وبالآلام العظمية. إن التشمع والحبن وارتضاع التوتر البابي مظاهر متأخرة. يجب علاج التهاب الأفنية الصفراوية بالصادات الحيوية التي يمكن إعطاؤها بشكل مستمر في حال كانت الهجمات تحدث بشكل متواتر.

هذا الاختلاط. توجد ركودة مزمنة مع هجمات من التهاب الأفنية الصفراوية الصاعد أو حتى تشكل الخراجات

يتطور هذا الشكل من التشمع بعد انسداد مديد أصاب القناة الصفراوية الجامعة الناجم عن حصيات

SCLEROSING CHOLANGITIS التهاب الأقنية الصفراوية المصلب

تتميز هذه الحالة التي ازداد تواتر تشخيصها حالياً بإمحاء تليفي يتتـاول جملة الأقنيـة الصفراويـة داخـل

الكبدية و/أو خارج الكبدية. وهي قد تكون بدئية أو ثانوية. إن سبب التهاب الأقنية الصفراوية المسلب البدثي غير معروف ولكنه يترافق غالباً مع التهاب الكولون القرحي وآحياناً مع التليف خلف البريتوان ومتلازمة عوز المناعة

المكتسب والعديد من اضطرابات المناعة الذاتية. يوجد تلازم وترابط بين التهاب الأقنية الصفراوية المصلب البدئي وأنماط HLA معينة هي B8 و DR2 و DR3. في الشكل الثانوي من هذا المرض يوجد اضطراب مستبطن يسبب تليفاً في الشجرة الصفراوية مثل حصيات الأفنية الصفراوية المنحشرة أو التضيقات التالية للجراحة (من الصعب

تمييز هاتين الحالتين عن أورام الأفنية الصفراوية). A. المظاهر السريرية:

يراجع المريض بيرقان (قد يكون متذبذباً) وحمى متقطعة وحكة وألم مراقي أيمن. قد يحدث لديه تشمع

صفراوي ثانوي. يوجد ترافق قوي مع حالة كارسينوما الأقنية الصفراوية. وإن اليرقان والقهم ونقص الوزن كلها مؤشرات قوية تشير لهذا الاختلاط.

B. الاستقصاءات:

تظهر اختبارات وظائف الكبد الركودة الصفراوية حيث يكون بيلروبين المصل مرتفعاً وكذلك GGT والفوسفاتاز القلوبة ، وإن هذه الاضطرابات قد تتذبذب في شدتها ، قد بتطاول زمن البروترومين في حال استمرت الركودة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

الصفراوية لفترة طويلة أو في حال تطور لـدى المريض تشمع وقصور كبدي، لوحظ وجود الأجسام الضديـة السيتوبلازمية المضادة للعدلات حول النووية (P-ANCA) عند المرضى، ولاسيما عندما يترافق هـذا الـداء مـم التهاب الكولون القرحي. قد لا يظهر التصوير بأمواج فوق الصوت اضطراباً ما في الأفنية الصفراوية لأن هذه

الأقنية المتلخنة المتليفة لا تكون متوسعة، ويثبت التشخيص بشكل أفضل بتصوير الأقنية الصفراوية الظليل، الذي يظهر (في الحالات النموذجية) تضيقاً غير منتظم وخرزياً (سبحياً) في الأفنية الصفراوية خارج وداخل الكبدية (انظر الشكل 26). قد يؤثر المرض على كل الشجرة الصفراوية أو قد يكون مقتصراً على الجزء الداخل أو الخارج

القشرية أو بقية الأدوية المثبطة للمناعة. يمكن نزح الصفراء بتركيب قالب بواسطة ERCP، ولكن هذا الإجراء يكون منطقياً ومفيداً فقط في حال وجود تضيق مسيطر وحيد. يمكن استئصال هذه التضيقات في حال وجود شك بأنها ناجمة عن خباثة مستبطنة. إن زرع الكبد هو الطريقة العلاجية الوحيدة الفعالة من أجل المرضى المسابين

التفريقي الرئيسي هو كارسينوما الأقنية الصفراوية.

C. التدبير:

بمراحل متقدمة من هذا الداء.

الانتظام إلا الشجرة الصفراوية.

لا يوجد علاج نوعى لهذا المرض، ولكن يجب إعطاء الصادات الحيوية خلال هجمات التهاب الأقنية

الصفراوية. استخدم حمض أورسودي أوكسي كوليك ولكن فعاليته موضع شك. لا قيمة لاستخدام الستيروئيدات

الكبدي منها، إن المظهر الحلزوني المبيز للتليف حول الأقنية الصفراوية قد يشاهد بخزعة الكبد. قد يظهر نسيج

القناة الصفراوية المأخوذة بفتح البطن الارتشاح الميز بالخلايا اللمفاوية والخلايا البلازمية والعرطلة. التشخيص

VASCULAR DISEASE OF THE LIVER

I. أمراض الشريان الكبدي HEPATIC ARTERIAL DISEASE.

إن أمراض الشريان الكبدي نادرة وصعبة التشخيص، ولكنها قد تسبب أذية كبدية خطيرة. قد ينجم انسداد الشريان الكبدي عن أذية غير متعمدة خلال الجراحة على الشجرة الصفراوية أو عن الصمة أو التنشؤات أو

التهاب الشرايين العديد العقد أو الرض الكليل أو العلاج بالأشعة. يسبب في العادة ألماً بطنياً شديداً مع أو دون

حالات الأذية الكبدية الحادة. عادة ينجو المرضى في حال كان الكبد والدوران البابي طبيعيين. تكون أمهات الدم الخاصة بالشريان الكبدى خارج كبدية في 75٪ من الحالات وداخل كبدية في الـ25٪ الباقية.

الناجم عن أخذ الخزعة، تسبب أمهات الدم النزف ضمن الشجرة الصفراوية عادةً أو ضمن البريتوان أو الأمعاء، وتشخص بشكل أفضل بتصوير الشرابين الظليل. العلاج جراحي. يمكن لأي شكل من أشكال التهاب الأوعية أن يصيب الشريان الكبدي ولكنه نادراً ما يسبب أعراضاً ما.

II. أمراض وريد الباب PORTAL VENOUS DISEASE:

إن خثار الوريد البابي نادر ولكنه قد يحدث في سياق أية حالة مؤهبة للخثار . كذلك قد يحدث أيضاً في سياق

أي مرض داخل بطني التهابي موضع أو في سياق مرض تنشؤي بطني، كذلك فهو اختلاط معروف لارتفاع التوتر

البابي. يسبب الخثار الوريدي البابي الحاد آلماً بطنياً وإسهالاً وقد يؤدي لاحتشاء معوي. العلاج جراحي ولكن

لا أعراضياً وقد يؤدي لاحقاً لتطور ارتفاع توتر بابي خارج كبدي (انظر الصفحة 46).

هي حالة غير شائعة يحدث فيها الانسداد على مستوى الأوردة الكبدية الكبيرة وأحياناً على مستوى الأجوف السفلي. لا يمكن إيجاد السبب المستبطن عند حوالي نصف المرضي، وعند النصف الآخر قد يكون الخثار ناجماً عن أمراض دموية مثل كثرة الكريات الحمر التكاثرية البدئية أو بيلة الخضاب الليلية الانتيابية أو عوز أنتى

المريض يحتاج للمميمات في حال ثم تشخيص أية حالة مستبطنة مؤهبة للخثار . قد يكون الخثار الأقبل شدة

III. انسداد التدفق الوريدي الكبدي HEPATIC VENOUS OUTFLOW OBSTRUCTION: إن انسداد جريان الدم الوريدي الكبدي قد يحدث في الأوردة الكبدية المركزية الصغيرة أو في الأوردة الكبدية الكبيرة أو في الوريد الأجوف السفلي أو في القلب، تعتمد الصورة السريرية على موضع الانسداد وعلى سرعة حدوثه، ولكن نجد أن الضخامة الكبدية الاحتقانية والحبن مظهران يحدثان في كل الحالات.

نتجم عن أسباب رئيسة تشمل التصلب العصيدي والتهاب الأوعية والتهاب الشغاف الخمجي والرض الجراحي أو

IV. متلازمة بود-كياري BUDD-CHIARI SYNDROME:

٨. السببيات والتشريح المرضي:

علامات صدمة دورانية. تظهر اختبارات وظائف الكبد ارتفاع فعالية الخمائر الناقلة للأمين المصلية مثل بقية

والانسداد الورمى ولاسيما كارسينومات الكبد أو الكلى أو الكظرين والوترات الوريدية الخلقية وتضيق الوريد الأجوف السفلي أحياناً. يشكل الاحتقان الكهدي الذي يصيب الأحياز الفصيصية المركزية النتيجة الأولية لهذا المرض، وبعدها يتطور تليف فصيصي مركزي، وفي النهاية سيصاب المرضى الذين نجوا لفترة كافية من الزمن. سيصابون بالتشمع. B. المظاهر السريرية:

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

تختلف نتاثج اختبارات وظائف الكبد بشكل ملحوظ باختلاف الصورة السريرية. وهي قد تظهر مظاهر التهاب

الكبد الحادية حال كانت البداية سريعة. يظهر تحليل سائل الحبن في الحالات النموذجية احتواءه على البروتين بتركيز يزيد عن 25 غ/ليتر في المراحل الباكرة، ولكن في المراحل المتأخرة يقل عن هذه القيمة. يظهر الفحس

بأمواج فوق الصوت الدوبلري امحاء الأوردة الكبدية وانقلاب الجريان أو الخثار المرافق في الوريد الباب. قد يظهر التصوير المقطعي المحوسب ضخامة الفص الذيلي لأنه غالباً ما يكون لديه نظام نزح وريدي منفصل لا يتباثر

بالمرض. يظهر التصوير الوريدي الكبدي الظليل انسداد الأوردة الكبدية ويظهر كذلك امتداد الإصابة للأجوف السفلي في حال وجودها (انظر الشكل 27)، وتظهر خزعة الكبد احتقاناً فصيصياً مركزياً مع تليف يعتمد وجوده

يسبب الانسداد الوريدي المفاجئ تطورأ سريعأ لألم بطنس علوي وحبن ملحوظ وأحيانا يؤدي لقصور كبدي

ترومبين III أو عوز البروتين C أو C . تشمل الأسباب الرئيسة الأخرى كلاً من الحمل وتناول الحبوب المانعة للحمل

حاد. يسبب الانسداد التدريجي حبناً صريحاً وانزعاجاً بطنياً علوياً غالباً. دائماً (بشكل غالب) توجد ضخامة كبدية مع مضض فوق الكبد. تحدث الوذمة المحيطية فقط عندما يكون الانسداد ضمن الوريد الأجوف السفلي. تظهر علامات التشمع وارتفاع التوتر البابي عند المرضى الذين نجوا من المرحلة الحادة.

C . الاستقصاءات:

على مدة الرض.

D. التدبير:

يجب علاج الأسباب المؤهبة لهذا المرض قدر الإمكان. وعندما نتوقع وجود خثار حديث يجب التفكير بإعطاء المريض محضر ستربتوكيناز متبوعاً بالهيبارين والمميعات الفموية. يعالج الحبن في البداية دواثياً ولكن غالباً ما يكون هذا الإجراء فاشلاً، نادراً ما يجري تركيب مسارب LeVeen. قد يتم تدبير بعض المرضى بنجاح بإدخال

TIPSS . أحياناً يمكن استئصال الوترة Web أو توسيع التضيق الموجود ضمن الأجوف السفلي. يشكل القصور الكبدى المترقى استطباباً لزرع الكبد.

E. الإندار:

إن الإنذار سيئ في العادة، ولاسيما عندما تكون بداية المرض مفاجثة، يموت ثلثا المرضى خلال سنة وعدد فليل منهم يعيش لمدة تزيد عن 5 سنوات، يعيش بعض المرضى لفترة كافية لتطور التشمع لديهم.



السفلي التحدد الناجم عن ضخامة الفص النيلي. عادة يكون قطر الأجوف السفلي منتظماً وموحداً كما يشاهد بالخط المنقط. كذلك يظهر هذا التصوير جرياناً عائداً طفيفاً من وسيط التباين إلى الأوردة الكبدية (السهم). يمكن إثبات التشخيص بمحاولة إجراء قنطرة انتخابية للأوردة الكبدية. V. الداء الوريدي الساد VENO-OCCLUSIVE DISEASE:

يتميز هذا الداء بانسداد واسع يتناول الأوردة الكبدية المركزية، ينجم عن فلويدات بيروليزيدين المستخدمة في صناعة الشاي (تؤخذ من نباتي Senecio و Heliotropium) والأدوية السامة للخلايا والتشعيع الكبدي. إن مظاهره السريرية والاستقصاءات الخاصة به وتدبيره، كل ذلك مشابه لما هو عليه الحال في متلازمة بود-كياري

(انظر سابقاً).

VI. الأمراض القلبية CARDIAC DISEASE: قد تتطور أذية كبدية تالية للاحتقان بشكل رئيسي عند المريض المصاب بقصور القلب مهما كان سببه، ولكن

التهاب الكبد الحاد:

قد يسبب قصور القلب المتطور بسرعة متلازمةً تشير لالتهاب كبد حاد: يحدث هذا غالباً بعد انخفاض حاد

وأن بقية علامات المرض القلبى موجودة.

في الإرواء الكبدي ويسمى (بالكبد المصدوم Shock Liver). نشاهد هذه الحالة أحياناً بعد احتشاء العضلة القلبية أو عند انكسار معاوضة أي مرض قلبي مزمن أو أية حالة تنفسية تترافق مع القلب الرثوي أو السطام القلبي السريع التطور، يكون المريض متعباً بشدة مع كبد ضخم وممض مع أو دون يرقان، تظهر اختبارات وظائف الكبد التهاب كبد حاد، يبنى التشخيص الصحيح على معرفة أن نتاج القلب منخفض وأن ضغط الوريد الوداجي مرتفع

المظاهر السريرية المسيطرة تنجم عن المرض القلبي، ولكن أحياناً تكون المظاهر الكبدية هي المسيطرة،

101 أمراض الكيد والسبيل الصفراوي

غالباً ما لا يتم تشخيص التهاب التامور العاصر لأن قد القلب الطبيعي يدفع الشبهة بعيداً عن المرض القلبي. إن ارتفاع الضغط الوريدي الوداجي هو أهم علامة وحيدة على التشخيص. في حالات نادرة يسبب قصور القلب المزمن والاحتقان الكبدي المرافق، يسببان تشمعاً كبدياً قلبي المنشأ، ويشك به بوجود ضخامة كبدية قاسية غير

منتظمة، أو بجس الطحال (متضخم) بسبب ارتفاع التوتر البابي.

التدبيره

أحياناً يسبب قصور القلب ضخامة كبدية وحبناً غير متناسب مع درجة الوذمة المحيطية، ويمكن له أن يقلد الحين الناجم عن المرض الكيدي. قد يشير ارتفاع تركيز بروتين سائل الحين الانسداد الجريان الوريدي الكيدي.

يتم تدبير هؤلاء المرضى بمعالجة الأمراض السببة المستبطنة.

أورام الكيد

TUMOURS OF THE LEVER

المصابين بالتشمع الكعولي أو ذاك الناجم عن داء الصباغ الدموي (المسيطرين عند الذكور)، وهي نادرة عند مرضى التشمع الصفراوي الأولى الذي يصيب النساء بشكل رئيسي. لوحظ سابقاً أن التعرض للذيفانات والسموم مثل ثوروتراست والزرنيخ يؤدي لتطور ساركومات وعائية ونادراً ما يسبب حدوث كارسينومات الخلية الكبدية. يمكن للإستروجينات والأندروجينات والستيروئيدات الابتنائية أن تسبب غدومات كبدية، وفي حالات استثنائية قد

I. كارسينوما الخلية الكبدية (الكبدوم) (HEPATOCELLULAR CARCINOMA (HEPATOMA). يعد أشهر ورم كبدي بدئي خبيث. تختلف نسبة حدوثه بشكل كبير باختلاف المناطق الجغرافية فهو شائع في

افريقيا (ولاسيما موزامبيق) وآسيا الجنوبية الشرقية، ولكنه نادر في المناطق معتدلة الحرارة.

يعد التهاب الكبد المزمن بالحمة B السبب الأشيع لهذه الخباثة في العالم، ولكن التهاب الكبد المزمن بالحمة C

زادت أهميته كسبب لهذا المرض حالياً. قد يكون تلوث الأطعمة بأفلاتوكسين مهماً في المناطق المدارية. يعد التشمع

وجنس الذكورة عاملي الخطر الرئيسيين لتطور كارسينوما الخلية الكبدية في المناطق المعتدلة، يوجد التشمع في

تسبب كارسينومات الخلية الكبدية.

80٪ من الحالات وقد يكون من أي نوع. على كل حال تظهر كارسينوما الخلية الكبدية بشكل شائع نسبياً عند



الشكل 28: البنية النسجية لكارسينوما الخلية الكبدية (اليسار) نشأت ضمن كبد متشمع (اليمين).

B. التشريح المرضي:

بالشاهدة العيانية قد يكون الورم على شكل كتلة وحيدة أو على شكل عقيدات متعدة. واحياناً يكون غازياً بشدة . مجوديًا يظهر الورم مؤلفاً من ترابيق Tmbeculer من الخلايا الخبيئة جيدة التعايز تشبه الخلايا الكبيية (انظر الشكل 28). إن إفراز الصغراء من قبل الخلايا الورمية يكون مضخصاً، غالباً ما يتميز هذا الورم بالغزو ياخل الوعائي وبالنمو الملحوظ وقد يؤدي ذلك إلى انتشاره عبر الوريد الباب والوريد الأجوف السفلي. تتشر

بين وحين ويريد بشكل رئيسي إلى المقد اللمفية الناحية والبريتران والرئين والعظام. C. **المظاهر السريرية:** تشمل هذه المظاهر كلاً من الشمعة والقهم ونقص الوزن والحمى والألم البطاني وشخامة كبدية غير منتظمة أو كتلة

بطنية كبيرة والحبن. إن الكارسينومات الكبدية موعاة ولذلك قد تسمع نفخة فوق الكبد وقد يحدث نزف داخل البطن. إن حدوث تدهور سريري عند مريض معروف بأنه مصاب بالتشمع بجب أن يثير الشك دوماً بوجود كارسينوما الخلية الكبدية.

D. السير:

E. الاستقصاءات:

إن الارتفاع الشديد ع. تركيز α- فيتوبرونثين المسل مشخص المرض، يظهر النصوور ع. المادة وجود بؤرة أو اكثر من بؤر خلل الامتلاء، قد يكشف تنظيرُ البطن الورم، ويؤكد التشخيص بالرشف من الكبد بالإبرة الرفيمة أو EBM

بالخزعة التي تحمل خطورة بذر الورم على طول مسارها (انظر الشكل 29). تعطى اختبارات وظائف الكبد نتائج متنوعة لا نوعية. تشمل الاضطرابات الاستقلابية الناجمة عن هذا الورم كلاً من كثرة الكريات الحمر وفرط كلس

جراحي قبل إجراء خزعة بشكل متهور . يمكن للانصمام الشرياني مع أو دون حقن موضعي لأدوية كيماوية (انصمام كيماوي) أن يؤمن تلطيفاً للألم الكبدي. إن المعالجة الكيماوية مخيبة للأمال. ربما يكون لحقن الإيتانول عبر الجلد دور في حال كان الورم صغيراً، يمكن التفكير بزرع الكبد في حال كانت الأورام صغيرة وغير قابلة

لازال الجدل قائماً حول الدور النسبي للاستئصال الكبدي أو زرع الكبد عند المرضى الذين لديهم أورام كبدية صغيرة ووحيدة (< 5سم) أو صغيرة متعددة (3 عقيدات يقل قطر كل واحدة منها عن 3 سم). لا توجد تجارب

لوحظ عند المرضى الذين لديهم أورام أكبر أن اللجوء إلى الانصمام الشرياني ± الانصمام الكيماوي أو التاموكسيفين لم

للاستئصال الجراحي الموضعي.

علاج كارسينوما الخلية الكبدية :

عشوائية مضبوطة في هذا المجال.

الدم ونقص سكر الدم والبورفيريا الجلدية الأجلة.

F. التدسر:

إن الاستثمال الجراحي مناسب فقط في حال كان الورم محصوراً في فص كبدي واحد والمريض غير مصاب

بالتشمع. وهو نادراً ما يكون إجراءاً عملياً، على كل حال يجب التفكير دوماً باحتمال القدرة على إجراء عمل

G. الإندار: إن الإنذار سيئ جداً. وإن الجراحة فقط هي التي تطيل البقيا، ولكن 10٪ فقط من المرضى يكونون مناسبين

كارسينوما الخلية الكبدية الليفية الصفيحية:

104

لهذه الطريقة العلاجية، عدد فليل من المرضى ينجو لمدة تزيد عن سنة، إن زرع الكبد في حالات منتخبة يحسن البقيا.

FIBROLAMELLAR HEPATOCELLULAR CARCINOMA:

تختلف هذه الحالة النادرة عن بقية أشكال كارسينومات الخلية الكبدية بأنها تحدث عند البالغين الشباب. يشكل متساو بين الذكور والإنـاث، وبأنها لا تترافق مع التشمع أو مع التهاب الكبد بالحمة B أو C. قد تتظاهر

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

بالألم الناجم عن النزف ضمن الورم، والذي قد يؤدي لاحقاً لحدوث تكلس داخل كبدي أو داخل البريتوان، يكون تركيز α- فيتوبروتتين المصلى طبيعياً وتظهر الخزعة وجود خلايا كبدية خبيثة متعددة الأضلاع ضمن لحمة

النسيج الليفي الكثيف، ثلثي هذه الأورام قابل للاستئصال الجراحي، ويمكن التفكير بزرع الكبد في حال لم تنتشر خارجه، يعيش ثلثا المرضى لمدة تزيد عن 5 سنوات،

III. الأورام الخبيثة البدئية الأخرى OTHER PRIMARY MALIGNANT TUMOURS: هي أورام نادرة التواتر، وتشمل الساركومات الوعائية-البطائية وكارسينوما الطرق الصفراوية (انظر الصفحة 124).

IV. الأورام الخبيثة الثانوية SECONDARY MALIGNANT TUMOURS: هذه الأورام شائعة. وهي تنشأ عادة من كارسينوما الرئة أو الثدى أو البطن أو الحوض. قد تكون وحيدة أو

متعددة. من الشائع أن يسبب انتشارها إلى البريتوان الحبن.

 ٨. المظاهر السريرية: يكون النتشؤ البدئي لا أعراضياً عند حوالي نصف المرضى. قد تشير الضخامة الكبدية لوجود التشمع، ولكن

الضخامة الطحالية نادرة. توجد عادة ضخامة كبدية سريعة مع نقص الوزن ويرقان. B. الاستقصاءات:

قد تشير إيجابية اختبار تحري الدم الخفي في البراز إلى وجود خباثة هضمية بدئية. بعد ارتضاع فعالية

(انظر الشكل 31)، ويمكن تأكيد التشخيص بالرشف من الكبد بالإبرة الدقيقة أو بواسطة الخزعة.

الفوسفاتاز القلوية أشيع اضطراب كيماوي مغبري يلاحظ في هذه الحالة، ولكن بقية اختبارات وظائف الكبد قد تكون طبيعية . يكون محتوى سائل الحبن من البروتين مرتفعاً وقد يكون مدمى. وقد يظهر الفحص الخلوي وجود

خلايا خبيثة أحياناً. يظهر التصوير اضطراب الامتلاء عادةً (انظر الشكل 30). قد يظهر تنظير البطن الورم

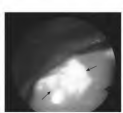
C. التدبير:

ت. مصبير. يجب بدل كل الجهود لكشف الأورام الثانوية القابلة للاستثممال. لأن الاستثممال الكبدي يحسن البقيا في حالة الأورام بطبئة النمو مثل الكارسينومات الكولونية. قد مستقيد المرضى المصابح بأورام مضررة للهومونات مثل

الغاسترينومات والأنسولينومات والغلوكاكونومات أو المصابين باللمفومات. قد يستقيد هؤلاء من المعالجة الكيماوية. لسوء الحظ فان المالجة اللطفة لتسكين الألم. هي كل ما يتواهر لدينا بالنسبة لمظم المرضى، وقد يشمل ذلك

إحداث انصمام شريائي للكل الزرمية .





الشكل 31: نقائل كبدية من كارسينوما كولونية (الأسهم) كما تبدو بتنظير البطن.

LIVER ABSCESS



الشكل 32: يظهر التصوير بالرنين المغناطيسي ورماً وعائياً كبدياً (الأسهم).

V. الأورام الحميدة (السليمة) BENIGN TUMOURS.

إن الغدومات الكبدية أورام موعاة نادرة، وهي قد تتظاهر بكتلة بطنية أو بألم بطني أو بنزف ضمن البريتوان، هي اكثر شيوعاً عند النساء، وربما تتجم عن تناولهن لحبوب منع الحمل أو عن تناول الأندروجينات أو الستيروثيدات

الابتنائية. تعد الأورام الوعائية أشيم أورام الكبد الحميدة ومن النادر أن تسبب أعراضاً كافية لتبرير استئصالها (انظر

الخراجات الكبدية

الشكل 32).

أمراض كبدية متنوعة MISCELLANEOUS LIVER DISEASES

قد تكون الخراجات الكبدية قيحية أو عدارية أو أميبية.

1. الخراجات القيحية PYOGENIC ABSCESS

إن خراجات الكبد القيحية غير شائعة، ولكنها مهمة لأنها قابلة للشفاء وهي بنفس الوقت مميتة إن لم تعالج،

ولأنها غالباً ما تُغفل (لا تُكتشف).

- الجدول 45: أسباب خراجات الكبد القيحية. الانسداد الصفراوي (التهاب الأقنية الصفراوية).
- من منشأ دموى: وريد الباب (الإنتانات المساريقية). الشريان الكبدى (تجرثم الدم).
 - إنتان الورم أو الكيسة الكيديين.
 - امتداد ساشر،
 - الرض الثافذ وغير النافذ.

A. السببيات والتشريح المرضي:

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

107

يمكن للخمج أن يصل للكبد بعدة طرق (انظر الجدول 45). إن الخراجات أكثر شيوعاً عند المسنين. وهي تنجم

عادة عن إنتان صاعد نتيجة انسداد صفـراوي (التهاب الأفنيـة الصفراويـة)، أو عـن انتشـار مجـاور مـن تقيـح الحويصل الصفراوي. كانت الخراجات التي تحدث عند يفعان البالغين نتيجة التهاب الزائدة القيحي شائعة سابقاً ولكنها نادرة حالياً. إن المرضى مثبطي المناعة مؤهبون بشكل خاص للإصابة بالخراجات الكبدية. تختلف فياسات الخراجات فيما بينها كثيراً. إن الخراجات الوحيدة أكثر شيوعاً في الفص الكبدى الأيمن. وتنجم الخراجات

المتعددة عادة عن إنتان ثانوي لانسداد صفراوي. تعد الإيشيرشيا الكولونية والمكورات العقدية على اختلاف أنواعها

ولاسيما العقديات الدخنية أشيع العوامل المرضة المسؤولة عنها . يمكن غالباً كشف عوامل ممرضة لاهوائية تشمل المكورات العنقودية والعصوانيات عندما يكون الإنتان منقولاً من حدثية مرضية كولونية عبر وريد الباب. ويوجد عدة عوامل ممرضة عند أكثر من ثلث المرضى.

B. المظاهر السريرية: يكون المريض مدنفاً جداً ومصاباً بالحمى والرعدات أحياناً وبنقص الوزن. يعد الألم البطني أشيع عرض وهو

يكون عادة متوضعاً في المراق الأيمن، وينتشر أحياناً إلى الكتف الأيمن. قد تكون طبيعة الألم جنبية. توجد ضخامة كبدية عند أكثر من نصف المرضى، ويمكن كشف المضض الكبدي بالقرع اللطيف فوقه، قد يوجد لدى المريض

يرقان خفيف، ولكنه يكون شديداً فقط عندما يسبب الخراج الكبير انسداداً صفراوياً. توجد اضطرابات في قاعدة الرثة اليمنى عند حوالي ربع المرضى، من الشائع أن تكون الصورة السريرية لانموذجية الأمر الذي يفسر تواتر

الحالات التي لا تشخص إلا بعد تشريح الجثة. وهذه الظاهرة تعد مشكلة استثنائية ولاسيما عند المرضى الذين تتطور لديهم الأعراض بشكل تدريجي أو يصابون بالحمي مجهولة السبب التي لا تترافق مع ألم بطني أو مع مظاهر سريرية تشير للسبب المستبطن مثل داء الرتوج الكولونية، يمكن للنقائل الكولونية المستقيمية المنخرة أن

تشخص خطأ على أنها خراجات كبدية .

C . الاستقصاءات:

إن التصوير الكبدي أفضل استقصاء لكشف الخراجات الكبدية حيث بواسطته يتم تشخيص 90٪ أو أكثر من

الخراجات اللاأعراضية. إن الرشف بالإبرة بالاستعانة بالتصوير بأمواج فوق الصوت يثبت التشخيص وبه نتمكن

من الحصول على القيح الـالازم للـزرع. من الشائع حدوث كثرة كريات بيض، وتكون فعاليـة الفوسـفاتاز القلويـة

مرتفعة عادة. ويكون تركيز البومين المصل منخفضاً غالباً. قد تظهر صورة الصدر ارتفاع قبة الحجاب الحاجز

اليمنى وانخماصاً رئوياً أو انصباباً عند فاعدة الرئة اليمنى. يجب دوماً إجراء زرع الدم لأنه قد يكشف العامل

D. التدبير:

يشمل التدبير (عطاء الصادات الحيوية لفترة طويلة مع نزح الخراج، بانتظار نتائج زرع الدم والقبح للماخوذ من الخراج يجب البدء بإعطاء الصادات مثل أمبيسيللين وجنتاميسين وميترونيدازول. قد يستطب اللجوء للرشف أو

لنزح الخراج بواسطة قنطرة توضع ضمنه بالاستمانة بالتصوير بالأمواج فوق الصوت، قد يستملب كل ذلك عِنّا حال كان الخراج كبيراً جداً أو معنداً على العلاج بالصادات، نادراً ما يجرى تفجير الخراج جراحياً رغم أنه قد يستطب

اللجوء للاستنصال الكبدي في حالة الخراجات المزمنة المستمرة أو ما يعرف باسم الورم الكاذب.

E. الإندار: - تبلغ نسبة المواتة الناجمة عن الخراجات الكيدية 20-40٪، وإن السبب الأشيع لموت المريض هو عدم القدرة

على الوصول للتشخيص، تكون نسبة المواتة مرتفعة عند المرضى الأكبر سناً وعند المصابين بخراجات متعددة.

II. الكيسات العدارية HYDATID CYSTS:

. الكيسات العدارية (1813 - 1811). تتجم الكيسات العدارية عن الإصابة بالمشوكة الحبيبية. تملك هذه الكيسات طبقة خارجية مشتقة من المضيف

تتجم الكيسات العدارية عن الإصابة بالشركة الحبيبية، تعلك هذه الكيسات طبقة خارجية مشتقة من المسيف وطبقة متوسطة ذات صفائح وطبقة داخلية منتشة، قد تكون الكيسات وحيدة (انظر الشكل 33) أو متعددة، تتكلس الكيار الدائنة ولدترة، يكون الكيار إلى المراكز أن أن ترجيل الألمالية أن تحافر الألمالية أن تحافر الذاترة والمستو

الكيسات الزمنة عادة. قد تكون الكيسات لا اعراضية أو قد تتطاهر بالأثم البطني أو يكتلة بطنية. قد توجد كثرة حمضات بـ لا العمل المحيطي، وقد تطهر الصورة الشماعية الكنكس، بطهر التصوير الكيسة الوحيدة أو الكيسات المحيدة الكيسات المحددة ويكن الاختيار المحيدة إلىجابية عند 50% من المرضى، قد تتمزق الكيسة وقد تصاب بالخمج الثانوي، وقد يحدث انصال بينها وبين الشجرة الصفراوية داخل الكيدية. إن أفضل طريقة للعلاج هي الاستثمال الجراحي لكيسة السابية في إعطاء المؤمن محضر مبيندارارق والياً.



33: كيسة عدارية كبدية كما تبدو بالتصوير القطعى المحوسب (الأسهم).

العقيدات الكبدية

أ. فرط التنسج الكبدي التجددي العقيدي:

مطمئن جداً، ولكن أحياناً تحدث كارسينوما الخلية الكبدية.

III. التحول الكبدى الجزئي العقيدي:

البابي. تكون بقية الكبد طبيعية ووظائفه ممتازة. تكون خزعة الكبد المجراة بالإبرة طبيعية غالباً.

تتجم الخراجات الكبدية الأميبية عن الإصابة بالأميبة الحالة للنسج. إن حوالي 50٪ من المسابين بها ليس

لديهم قصة إصابة مدوية سابقة بها . رغم أن هذه الخراجات تشاهد غالباً ع. مناطق موبودة بها، لكن قد يصاب بعض المرض النون لم يسافورا إلى هذه اللناطق بكون الخراج كيرنا عادة وصيداً ويؤمنه ع. الأساف الكيمي الأيهن رغم ذلك قد تشاهد خراجات متعددة بـ الداء المتقدم تعد الحمي والألم البطنية أو التروم البطني أستد الأميزانية فد يعتمد التشخيص على رضف محترى الكيمية الذي يكون سائلاً كه مظهر مرق الأشرفة الكاسيكير.

إن الأمراض الكبدية التي تتظاهر بشكل رئيسي بعقيدات كبدية لا تنشؤية نادرة، ويعرف منها حالياً ثلاثة

HEPATIC NODULES

أنواع. إن الغدومات الكهدية والعقيدات التي تحدث لج سياق التشمع غير مشمولة بهذه الأمراض.

NODULAR REGENERATIVE HYPERPLASIA OF THE LIVER: يتظاهر هذا المرض بعقيدات صغيرة من الخلايا الكبدية منتشرة في الكبد دون وجود تليف مرافق. تحدث عند

الأشخاص المتقدمين بالسن وهي نترافق مع العديد من الحالات مثل أمراض النسيج الضبام والأمراض الدعوية ومع الملاج بالستيرونيدات القشرية والأفروية الشبطة للمناعة. تتظاهر الحالة عادة بكثلة بطنية، ويلة بعض الحالات تؤدي لظهور أعراض ارتفاع التوتر البابي، تشخص هذه الحالة بالخزعة الكبدية. الوظيفة الكيدية جيدة والإنشار

II. فرط التنسج الكبدي البؤري العقيدي:

FOCAL NODULAR HYPERPLASIA OF THE LIVER:

يأخذ هذا المرض عادةً شكل عقيدة كبدية وحيدة تحت المحفظة، ذات لون أصفر ضارب للبني وتتميز بوجود

تليف مركزي ضمنها . دائماً (بشكل غالب) تكون لا أعراضية. وتكشف بالمددفة خلال إجراء تصوير بأمواج فوق الصوت لسبب آخر، يعد النزف داخل البريتواني اختلاطاً استثنائهاً لهذه الحالة .

العقيدي: PARTIAL NODULAR TRANSFORMATION OF THE LIVER

في هذه الحالة تكون العقيدات موجودة فقط في المنطقة حول السرية من الكبد حيث قد تسبب ارتضاع التوتر

الأمراض الكيسية والليفية المتعددة الكيسات CYSTIC AND FIBROPOLYCYSTIC DISEASE

المراض الكبد والجهاز الصفراوي الليفية العديدة الكيسات تشكل مجموعة متفايرة النشا من الاضطرابات القارة التي يكون بعضها وراشاً، لا تشكل هذه الحالات كفونات منقصلة عن بعضها قياماً حدث ب حد العديد من

الكيسات الكيدية الوحيدة SOLITARY HEPATIC CYSTS:
 قد تكشف هذه الكيسات بالصدفة. ولكن في حالات نادرة قد تؤدي لظهور بعض الاختلاطات مثل الألم

حالات التداخل والتراكب فيما بينها.

أو اليرفان نتيجة تضغمها أو نزفها أو إصابتها بالإنتان. يعد ارتضاع التوتر البابي والنزف من الدوالي اختلاطين استثنائين. يعد التصوير بأمواج فرق الصرت الوسيلة الأفضل للتشخيص. وسنطب الاستثمال الجراحي للكيسة الكبيرة

أو للكيسات المتعددة فقط الله حال كانت الأعراض مزعجة. الإنذار ممتاز،

II. داء الكيسات العديدة الكبدية الكلوية عند البالغين:

ADULT HEPATORENAL POLYCYSTIC DISEASE:

تصاب الكلى بشكل مسيطر لغ هذه الحالة (انظر الشكل 44) التي تورث على شكل مورثة جسمية قاهرة. تشاهد الكيسات الكبدية التي لا تتصل مع السبيل الصفراوي عند أكثر من نصف المرضى الذين لديهم كيسات كلوية، ويمكن للكيسات أن ترجد لغ أعضاء أخرى من الجسم. قد يتطور لدى للريض أمهات دم دماغية، إن الكيسات المقتصرة على الكبد تشكل اضطراباً ورائياً مفصلاً نادر التوتر.



الشكل 34: يظهر التصوير بالرئين الفتاطيسي الكيسات الكبدية والكلوية عند مصاب بداء الكيسات العديدة. لاحظ توسح القناة المشراوية الجامعة .

الطفولة في حال كانت الإصابة الكلوية شديدة. V. كيسات القناة الجامعة CHOLEDOCHAL CYSTS:

بالصائم Hepaticojejunostomy

(13) IV Just 1

الشكل 35: تصنيف كيسات القناة الجامعة وتواترها.

هي حالة نادرة جداً تتميز بوجود توسعات شدفية كيسية تصيب الشجرة الصفراوية داخل الكبد. يكون كل

(7:87) النمط I (7:87)

الكبد مصاباً بهذه الأفة، ويحدث توسع للشجرة الصفراوية خارج الكبد عند حوالي ربع المرضى، تحدث هجمات

ناكسة من التهاب الأفنية الصفراوية وقد تسبب خراجات كبدية، تشمل اختلاطاتها كلاً من الحصيات الصفراوية

تتميز هذه الحالة بوجود حزم عريضة من النسيج الليفي تصل بين مختلف المسافات البابية في الكبد، وبشذوذات في القنوات الصفراوية بين الفصيصية، وأحياناً تتميز بغياب الوريديات البابية، قد تظهر الأنابيب الكلوية توسعاً كيسياً (الكلية الاسفنجية اللب) وفي النهاية قد تتطور كيسات كلوية صريحة. يمكن أن تورث هذه الحالة على شكل خلة جسمية صاغرة. تسبب الإصابة الكبدية ارتفاع التوتر البابي مع ضخامة طحالية ونـزف من الدوالي المريثية التي تحدث في مرحلة اليِّفَم أو المرحلة الباكرة من البلوغ. الإنذار جيد لأن الوظيفة الكيدية تبقى مصونة، قد يستطب علاج نزف الدوالي أو التهاب الأقنية الصفراوية أحياناً. قد يراجع المرضى بقصور كلوي في

يشير هذا المصطلح إلى الكيسات في أي موضع من الشجرة الصفراوية (انظر الشكل 35). تسبب النسبة العظمى منها توسعاً منتشراً على كامل طول القناة الصفراوية الجامعة (النمط])، ولكن النسبة الأخرى منها تأخذ شكل الرتوج الصفراوية (النمط II) وتوسع القناة الصفراوية داخل العضج (النمط III) والكيسات الصفراوية المتعددة (النمط IV). يعدث النمط الأخير مترافقاً مع متلازمة كارولي (انظر سابقاً). عند حديثي الولادة قد تتظاهر هذه الكيسات باليرقان أو بالتهاب البريتوان الصفراوي. أما في مرحلة البلوغ فقد تتظاهر باليرقان الناكس والألم البطني والتهاب الأقنية الصفراوية. قد تتطور خراجات كبدية وتشمع صفراوي، وترتفع نسبة إصابة هؤلاء المرضى بكارسينوما الطرق الصفراوية. يتألف العلاج المنتخب من شق الكيسة مع إجراء مضاغرة القناة الكبدية

ए ब्रे ग्रे

(17) II (7:1)

(13) III Just

وكارسينوما الأقنية الصفراوية. يجب علاج نوب التهاب الأقنية الصفراوية بالصادات الحيوية. وأحياناً علاج

المرض الموضع بالاستئصال الكبدي الشدي

IV. التليف الكبدي الخلقي CONGENITAL HEPATIC FIBROSIS:

قضايا عند السنين:

أعلى لديهم بالقارنة مع المرضى الأصغر سناً.

الأمراض الكبدية:

التشريح الوظيفي

- يظهر الداء الكبدى الكحولي (10٪) احياناً باعمار تزيد عن 70 سنة. عندها يغلب أن يكون شديداً وإنذاره اسوا من نظيره الملاحظ عند الأشخاص الأصغر سناً.
- بسبب النهاب الكبد A مرضاً أكثر شدة عند المسنين ويأخذ شكلاً متطاولاً أكثر مما هو عليه الحال عند المرضى الأصغر سناً.
 - إن ثلث للرضى للصابين بالتشمع الصفراوي البدئي تزيد أعمارهم عن 65 سنة، وبعد التقدم بالسن عامل إنداري سلبي.

GALLBLADDER AND OTHER BILIARY DISEASE

 إن أكثر من نصف المرضى المصابين بالخراجات الكبدية في المملكة المتحدة تزيد أعمارهم عن 60 سنة. إن 50٪ تقريباً من مرضى سرطان الخلية الكبدية في المملكة المتحدة يظهر لديهم المرض بعمر يزيد عن 65 سنة. قلما ينجوا المسنون الذين يخضعون لعمل جراحي كبدي (بما في ذلك زرع الكبد) لأن الحالات المرضية المرافقة تكون

أمراض الحويصل الصفراوي والأمراض الصفراوية الأخرى

FUNCTIONAL ANATOMY

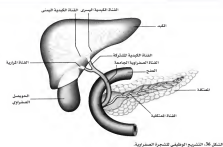
1. الجهاز الصفراوي BILIARY SYSTEM:

يبدأ الجهاز الصفراوي من القنيات الصفراوية التي تتشكل بتنضد الخلايا الكبدية، والقنوات الصفراوية داخل

- الكبدية التي تتشكل من اتحاد تلك القنيات السابقة مع بعضها لتشكل القناتين الصفراويتين الكبديتين اليمنى
- واليسرى، اللتين تتحدان مع بعضهما البعض حالما تخرجان من الكبد لتشكلا القناة الكبدية المشتركة، التي تتحد
- لاحقاً مع القناة المرارية لتشكلا القناة الجامعة (انظر الشكل 36). بيلغ طول القناة الصفراوية الجامعة حوالي 5
- سم. تملك هذه القناة جزءاً دانياً رقيق الجدار واسع اللمعة وجزءً قاصياً ثخين الجدار ضيق اللمعة محاطاً
- بمعصرة القناة الجامعة. يشترك الجزء القاصى من القناة الجامعة غالباً مع القناة العثكلية قبل الدخول إلى
- العفج، الحويصل الصفراوي عبارة عن كيس بشكل الإجاصة يتوضع تحت النصف الكبدي الأيمن، بعيث يتوضع
- قعره بشكل أمامي خلف قمة الغضروف الضلعي التاسع. يمر جسمه وعنقه باتجاه خلفي أنسي باتجاه مدخل

- الكبد، وتتحد فناته مع الفناة الكبدية المشتركة لتشكلا الفناة الصغراوية الجامعة. تمثلك مخاطية الفناة المرارية طيات هلالية بارزة (دسامات هيستر) تعطيها منظراً خرزياً (سبُّحياً) بتصوير الأقنية الصفراوية الظليل.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي



II. الصفراء BILE:

ا. الصفراء BILE:

الحمض الصفراوي) وللصوديوم (الجريان الصفراوي غير المتعد على الحمض الصفراوي). يصان الضغط ضمن الثقنة الصفراوية الجامعة بالتقلص والارتخاء التطبيخ لمصررة الجراء هذا التفخط بزيعد عن الشغط شمن الحويصل الصفراوي علاجالة الصباي ودلالك تجري الصفراء بشكل طبيعي باتجاء الحويصل الصفراوي حيث يشم تركزها مبقدان 10 أضغاف بإعادة امتماس الماء والشوارد، يسيب الكولي سيستوكياتي المتحرر، من الشفح خلال تتلول الطعام تقلص الحويصل الصفراوي وانخفاض ضغط المصرة معا يزدي لجريان الصفراء إلى العقم. تحافظ القنالية الميمية على شفرية البرادر بلكن الشغالية الدورية تبدئ تأثيراً ضعفوا أو معدوما عليها.

يفرز الكبد 1-2 ليتراً من الصفراء يومياً. تؤمن الخلايا الكبدية القوة الدافعة اللازمة لجريان الصفراء عبر إحداثها لمداريج تناضحية للحموض الصفراوية التي تشكل مذيلات في الصفراء (الجريان الصفراوي المتمد على

الحصيات الصفراوية

GALLSTONES

يعد تشكل الحصيات الصفراوية أشيع اضطراب يصيب الشجرة الصفراوية، وإنه لمن غير المعتاد أن تصاب المرارة بمرض ما بغياب وجود الحصيات فيها .

A. التشريح المرضي:

تصنف الحصيات الصفراوية تقليدياً إلى حصيات كوليسترولية وأخرى صباغية رغم ان معظم الحصيات تكون مختلطة إن الحصيات الكوليسترولية شائمة بشكل أكبر في الناطق الصناعية، بينما تشيع الحصيات الصباغية اكثر

B. الوبائيات:

إن الحصيات الصفراوية شائعة في البلدان الغربية حيث تحدث بنسبة 7٪ عند الذكور و15٪ عند الإناث الذين واللاتي تتراوح أعمارهم وأعمارهن بين 65 سنة. مع نسبة حدوث إجمالية تبلغ 11٪. تبلغ نسبة إصابة الإناث ثلاثة

أمثال نسبة إصابة الذكور عند المرضى الذين تقل أعمارهم عن 40 سنة، أما عند المسنين فإن النسبتين متساويتان تقريباً. إن الحصيات الصفراوية شائعة في أمريكا الشمالية وأوربا وأوستراليا، وهي أقل شيوعاً في الهند والشرق الأقصى وأفريقيا الوحظ في البلدان المتطورة ارتفاع نسبة الحصيات الصفراوية الأعراضية وميلها للظهور بأعمار أصغر مما سبق. يعتوى (الجدولان 46 و 47) أهم عوامل الخطورة المؤهبة لتشبكل الحصيبات الصفراويسة الكوليسترولية والصباغية. كان هناك جدل كبير حول دور القوت في إمراضية الحصيات الكوليسترولية، ودور زيادة الكوليستيرول مم القوت، والحريرات الكلية ودور الكاربوهيدرات المنقاة ودور فلة الألياف الواردة مم القوت، حالياً نجد أن أفضل المعطيات والنتائج تدعم ظاهرة التلازم بين السكر البسيط المنقى في القوت وتشكل الحصيات الصفراوية، يوجد تلازم سلبي بين تناول الكحول المعتدل (2-3 وحدات يومياً) وتشكل الحصيات الصفراوية.

يخضع تشكل الحصيات الصفراوية لعدة عوامل تختلف باختلاف نمط هذه الحصيات.

الجدول 46، عوامل الخطورة واليات تشكل الحصيات الصفراوية الكوليسترولية

C. السببيات:

زيادة معدل إطراح الكوليسترول: التقدم بالسن. جنس الأنوثة. • الحمل. • البدائة. نقص الوزن السريع. اضطراب الإفراغ المراري: • الحمل، • الصيام. الركودة المرارية. التغذية الخلالية الكلية. • أذية الحبل الشوكي. نقص معدل إطراح أملاح الصفراء: • الحمل،

بيلروبينات وكاربونات وفوسفات وبالميثات. وهذه الأملاح ظليلة على الأشعة.

في المناطق النامية. تحوى الحصيات الصفراوية كميات مختلفة من أملاح الكالسيوم التي تشمل كالسيوم

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

	سوداء	بنية
التركيب:	كالسيوم متبلمر.	كالسيوم بيلروبينات.
	بيلروبينات*.	بلورات*.
	ميوسين غلايكوبروتين.	ميوسين غلايكوبروتين.
	كالسيوم فوسفات.	كوليستيرول.
	كالسيوم كاربونات.	كالسيوم بالميتات / سيترات.
	كولستيرول.	
عوامل الخطورة:	انحلال الدم،	الخمج الصفراوي،
	التقدم بالسن.	الركودة.
	التشمع الكبدى.	
	مرض ضمن اللفائض أو استثصاله.	
* المكون الرئيسي.		

يبقى الكوليستيرول ذواباً في الصفراء عبر اتحاده مع الحموض الصفراوية والفوسفولييدات على شكل مذيلات Micelles وحويصلات Vesicles كذلك قد تلعب البروتينات الشحمية الصفراوية دوراً في ذوبان الكوليستيرول. في حالة المرض الحصوى الصفراوي ينتج الكبد صفراء تحوى كميات كبيرة من الكوليستيرول ربما بسبب وجود عوز نسبي في الأملاح الصفراوية أو بسبب فائض نسبي في الكوليستيرول. تسمى هذه الصفراء المشبعة جنداً

بالكوليستيرول بالصفراء (المولدة للتحصى)، ولقد ذكرنا في (الجدول 48) الاضطرابات التي تحرض إنتاج مثل هذه الصفراء، كذلك فان العوامل التي تحرض تباور الكوليستيرول في الصفراء المولدة للتحصي مهمة أبضاً، إن مرضي

الحصيات الصفراوية الكوليسترولية لديهم صفراء تشكل بلورات من الكوليستيرول بشكل أسبرع من الصفراء المساوية لها بالإشباع بالكوليستيرول وتعود لأشخاص ليس لديهم حصاة صفراوية. ولقد وصفت عوامل تحرض التبلر (مثل المخاط والكالسيوم والحموض الدسمة وبقية البروتينات) وعوامل أخرى تعاكسه (مثل الأبوليبوبروتين).

2. الحصيات الصباغية:

نتجم الحصيات البنية السهلة النفتت الصباغية دائماً (بشكل غالب) عن إنتان جرثومي أو طفيلي ضمن الشجرة الصفراوية. تشيع هذه الحصيات في الشرق الأقصى حيث يسمح إنتان الشجرة الصفراوية للـβ-غلوكورونيداز الجرثومية أن تحلمه البيلروبين المقترن لتحوله لشكله الحر الذي يترسب لاحقباً على شكل كالسيوم

بيليروبينات، إن آلية تشكل الحصيات الصفراوية الصباغية السوداء عند مرضى البلدان المتطورة غير مفهوسة بشكل جيد، ولكن وجد أن الانحلال الدموي عامل مهم في إحداثها لأنها تحدث عند مرضى مصابين بأمراض

ضياع الأملاح الصفراوية بشكل مفرط إلى الأمعاء.

تركيب أملاح صفراوية شاذة (غير طبيعية).

116

- تلقيم راجع لإنتاج الأملاح الصفراوية بشكل مفرط الحساسية.
- إطراح الكوليستيرول بشكل مفرط.
 - اضطراب وظيفة الحويصل الصفراوي.

3. الكدارة الصفراوية:

يصف هذا المصطلح الصفراء التي تكون على شكل هلام يحوي كميات كبيرة من البلورات أو الحصيات المكورة

المجهريـة مـن حبيبـات كالسـيوم بيلروبينـات وبلـورات الكوليسـتيرول بالإضافـة للغلايكوبروتـين. إن هـذه الكـدارة

تشكل طليعة أساسية للحصيات الصفراوية عند معظم المرضى، تتشكل الكدارة الصفراوية عادة تحت ظروف

طبيعية ولكنها لاحقاً إما أن تذوب أو تقوم المرارة بتصفيتها والتخلص منها، ولكن عند 15٪ فقط من الناس تستمر

بالتراكم لتشكل حصيات كوليسترولية. كذلك يترافق الصيام والتغذية الخلالية الكلية والحمل مع تشكل الكدارة

الصفراوية.

D. المظاهر السريرية:

تكون معظم الحصيات الصفراوية لا أعراضية وتسنمر كذلك. وتظهر أعراضها عند 10٪ فقط من الناس المصابين بها . تتظاهر الحصيات الصفراوية الأعراضية (انظر الجدول 49) بالألم الصفراوي (القولنج الصفراوي) أو بالتهاب الحويصل الصفراوي الناجم عنها. إذا انحشرت الحصية الصفراوية بشكل حاد في القناة المرارية فإن

المريض سيعاني من الألم. إن مصطلح (القولنج الصفراوي) غير دقيق تماماً لأن شدة الألم لا تزداد وتتقص بشكل

نظمي كما هي عليه الحال عند المصاب بقولنج معوى أو كلوي، حيث يكون الألم هنا مفاجئاً في بدايته وثابتاً لمدة

ساعتين تقريباً. إن استمراره لمدة تزيد عن 6 ساعات يشير لتطور اختلاط ما مثل التهاب الحويصل الصفراوي

أو التهاب المعتكلة، يتوضع الألم في الشرسوف عند 70٪ من المرضى وفي المراق الأيمن عند 20٪ منهم. وهو ينتشر

إلى المنطقة الواقعة بين لوحي الكتف أو لقمة لوح الكتف الأيمن، ولكنه قد ينتشر أحيانناً للمراق الأيسر أو يتوضع

عُ الشرسوف وأسفل الصدر مما قد يؤدي للخلط بينه وبين الأمراض داخل الصدر أو التهاب المري أو احتشاء

المضلة القلبية أو أم الدم المسلخة.

إن إصابة المريض بمزيج من عدم تحمل الأطعمة الدسمة وعسرة الهضم والغازات البطنية. إن إصابته

بهذه المظاهر غير المنسوبة لسبب مرضي ما تعزى عادة لما يعرف بـ (عسرة الهضم الناجمة عن الحصيات

الصفراوية). هذه ا لأعراض غير شائعة حالياً كنتيجة للحصيات الصفراوية ولذلك من الأفضل أن تسمى بعسرة

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي 20 الجدول 49: المظاهر السريرية للحصيات الصفراوية واختلاطاتها. المظاهر السريرية: • لا أعراضية. قولنج صفراوی. التهاب حويصل صفراوي حاد. • التهاب حويصل صفراوي مزمن. الاختلاطات:

> • التهاب المنكلة. العلوص الحصوى الصفراوي. سرطان الحويصل الصفراوي.

 ناسور بين الحويصل الصفراوى والعفج أو الكولون. الضغط على القناة الجامعة أو التهابها بسبب وجود الحصية في القناة المرارية (متلازمة ميريزي).

E. الاستقصاءات: تظهر صورة البطن الشعاعية البسيطة الحصيات الصفراوية المتكلسة عند أقل من 20٪ من المرضى. يعـد التصوير بأمواج فوق الصوت الطريقة المنتخبة لتشخيصها (انظر الشكل 7). ولكن يمكن أيضاً الاعتماد على تصوير الحويصل الصفراوي الظليل عبر الفم أو على التصوير المقطعي المحوسب (انظر الشكل 37). يظهر تصويرٌ الحويصل الصفراوي الظليل الفموي فيما إذا كان فعال وظيفياً أم لا، وهذه الطريقة مفيدة في حال كنا نفكر

بإعطاء المريض المالجة الفموية المذيبة للحصيات (انظر لاحقاً). زاد استخدام التصوير بالرئين المغناطيسي حيث أنه يكشف الحصيات الصفراوية واختلاطاتها.

• تقيم الحويصل الصفراوي. الحويصل الصفراوي البورسلاني. حصيات القناة الجامعة.

F. الاختلاطات

يسبب انسداد القناة المرارية لفترة طويلة التهاب الحويصل الصفراوي الحاد. تشمل بقية الاختلاطات التهاب الحويصل الصفراوي المزمن والقيلة المرارية المخاطية (التي تتميز بتمدد المرارة بشكل بطيء بسبب استمرار إفراز

ية جدار الحويصل الصفراوي أدى ذلك لظهور ما يعرف باسم الحويصل الصفراوي البورسلاني على الأشعة.

المخاط ضمنها) التي قد تتطور لحالة تقيح مرارة فيما لو أصيبت المادة المخاطية بالتجرثم. قد يطرح الكالسيوم إلى لمعة الحويصل الصفراوي المستسقى مما يؤدي لتشكل صفراء كلسية Limy bile، وإذا ترسبت أملاح الكالسيوم



الشكل 37: تطوير مقطعي محوسب يظهر حصاةً ضمن الحويصل الصفراوي (السهم).

(تحصير الثناة الجامعة) عند حوالي 15/2 من المرضى وتسبب قواتجاً صفراوياً، ولكنها قد تبقى لا اعراضية. يخ حالات نادوة بمدعدت ناسور بين الحروسال الصفراوي والضغ أو المدة أو الكرادين عندها بيشاهه وجود البواء يخ الشجرة (الصفراوية على سورة البطن البسيطة، إلا هاجرت حصية يزيد قطرها عن 2.5 سم إلى الأحشاء فإنها قد تتحضر يخ اللفائض النهائي أو أدعيناً على الفغة أو الكرادي الميني وقد يُتّبِع الانسداد المدوي بطوس الحصيف الصفراوية . يخ حالات نادوة أيضاً تتحشر الحصيات ضمن اللثاقا المراوية . علاك نادوة أيضاً تعشر الحصيفة ضمن القائدة المراوية لتسبب تضيف القائدة الكبيدية المشتركة (متلازمة مربوزي) مما يؤدي لتماور يوثان انسدادي.

تهاجر الحصيات الصفراوية الموجودة في المرارة (تحصي الحويصل الصفراوي) إلى القناة الصفراوية الجامعة

الله سرطان الحريصل المنفراوي غير شائع، رغم أنه يحدث بنسبة أكبر عند الرضى السنين وعند الذين الديهم مرارة بورسلانية، لرحظ أن 75% من حالات سرطان الحريصل الصفراوي تترافق مع وجود حمييات مغراوية، عادة يشخص السرطان بالصدفة بعد استثمال الزارة بسبب الحميات،

G. التدبير:

عادة لا حاجة لعلاج الحصيات الصفراوية اللاأعراضية الكنشفة مسدفة لأن معظمها سيبقى لا أعراضياً. يعد التدبير الجراحي العلاج الأفضل للعصيات الصفراوية الأعراضية. ولقد حلت التقنيات الثليلة اليغني معل العلاج غير الجراحي. يعكن إذائية الحصيات المشفراوية وتنتيتها ضعن الحريصل الصفراوي أو يمكن إزااتها ميكانيكياً من القناة الجلسة (انظر الجودي 50).

الجدول 50؛ علاج الحصيات المرارية استثصال المرارة (المفتوح أو بالتنظير). الحموض الصفراوية الفموية: كينودي أوكسى كوليك أو أورسودي أوكسى كوليك.

 إذابة الحصيات بالتلامس. • تفتيت الحصيات، بضع المصرة تنظيرياً.

يمكن إذابة الحصيات الصفراوية دواثياً بإعطاء الحمض الصفراوي المعروف باسم حمض أورسودي أوكسي

كوليك فموياً، تشمل المايير أو المظاهر التي تشير لارتفاع نسبة نجاح هذه الطريقة العلاجية كلاً من الحصيات

الصفراوية الشفوفة على الأشعة، والحويصل الصفراوي الظليل بتصوير المرارة الفموي، والحصيات التي لا يزيد

قطرها عن 15 ملم. والبدانة المتوسطة والحصيات اللاأعراضية أو ذات الأعراض الخفيفة. تنجح هذه الطريقة

عند 75٪ من المرضى الذين يحققون كل هذه المعايير.

أحياناً يمكن محاولة إذابة الحصيات بالتلامس المباشر بواسطة قشاطر تدخل عبر الجلد أو بواسطة ERCP.

إن تفتيت الحصيات بالأمواج الصادمة من خارج الجسم طريقة مكلفة وغير متوفرة على مجال واسع. إن العلاج

بالحموض الصفراوية ضروري بعد تفتيت الحصيات الإذابة أشلاء الحصيات الصفراوية ضمن المرارة، وكما هي

عليه الحال عند العلاج بالحموض الصفراوية الفموية فإن 30٪ فقط من كل مرضى الحصيات الصفراوية يكونون

مناسبين لعملية التفتيت. تبلغ نسبة نكس الحصيات 50٪ بعد 5 سنوات بعد كل طرق الملاج التي تحافظ على الحويصل الصفراوي ولا تستأصله.

CHOLECYSTITIS

1. التهاب الحويصل الصفراوي الحاد ACUTE CHOLECYSTITIS:

يترافق التهاب الحويصل الصفراوي الحاد دائماً (بشكل غالب) مع انسداد عنق المرارة أو القناة المرارية

بحصية ما. أحياناً ينجم هذا الانسداد عن المخاط أو الورم أو الديدان الطفيلية. إن الآلية الإمراضية غير واضحة،

ولكن ربما يكون الالتهاب البدئي محرضاً كيماوياً، يؤدي ذلك لتأذي المخاطية المرارية التي بدورها تحرر خميرة

119

السكريين أن الإنتان الشديد بالعوامل الممرضة المشكلة للغاز قد يؤدي لالتهاب مرارة نفاخي. قد يحدث التهاب

محتويات المرارة عقيماً عند وقت الجراحة، يحدث الإنتيان في نهايـة الأمـر، ويلاحـظ عنـد المرضـي المسنين أو

فوسفوليباز التي تحول الليستين الصفراوي إلى ليزوليسيتين (الذيفان المخاطي المعروف)، يكون 50٪ من زروع

A. السببيات والتشريح المرضى:

التهاب الحويصل الصفراوي

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

مرارة لا حصوى عند مرضى وحدة العناية المركزة.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي B. المظاهر السريرية:

المظهر الرئيسي هو الألم في المراق الأيمن، ولكنه قد يتوضع في الشرسوف أو قمة الكتف الأيمن أو المنطقة بين لوحي الكتفين، يدوم الألم عادة لمدة تزيد عن ساعة، ولكن التمييز بين القولنج الصفراوي والتهاب الحويصل

الصفراوي الحاد قد يكون صعباً . تشمل المظاهر التي تشير لالتهاب الحويصل الصفراوي الحاد كلاً من الألم الشديد والمتطاول والحمى وكثرة الكريات البيض. يظهر الفحص السريري مضضاً مراقياً أيمناً وصلابة تسوءان بالشهيق (علامة مورهـ)، وأحياناً يمكن جس

كتلة مرارية. إن الحمى شائعة خلافاً للرعدات غير المعنادة. إن كثرة الكريات البيض شائعة باستثناء حالة المرضى المسنين حيث تكون العلامات الالتهابية عندهم خفيفة. يظهر اليرقان عند أقل من 10٪ من المرضى وربما يكون ناجماً عن وجود أو مرور حصيات إلى القناة الجامعة. قد يشاهد ارتفاع طفيف في تراكيز الخمائر الناقلة للأمين

والأميلاز. عادة يزول الالتهاب المراري بالعلاج الدوائي. ولكن الالتهاب قد يتطور إلى تقيح أو انتقاب والتهاب

C. الاستقصاءات: قد تظهر صورة الصدر والبطن البسيطة حصيات ٍصفراوية ظليلة على الأشعة. ونادراً ما يظهر غاز داخل

المرارة نتيجة وجود ناسور مراري معوي، وهذه الصور مهمة لنفي ذات الرشة بـالفص السفلي وانثقـاب الحشــا الأجوف. يكشف التصوير بأمواج فوق الصوت الحصيات الصفراوية وتثخن جدار المرارة نتيجة التهابها.

يجب قياس تركيز أميلاز المصل لكشف التهاب المثكلة الذي قد يكون اختلاطأ للحصيات الصفراوية. يظهر

تعداد الدم المحيطي كثرة كريات بيض غالباً.

D. التدبير:

1. الدوائي:

يتألف من الاستراحة في الفراش وتسكين الألم وإعطاء الصادات الحيوية والحفاظ على توازن السوائل. يسكن

الألم الشديد باستخدام المورفين، ويمكن معاكسة فرط مقوية معصرة أودي بإشراكه مع الأتروبين. يمكن تسكين

الألم الأخف شدة بالبيتيدين أو بنتازوسين أو الديكلوفيناك. تكون الصادات مطلوبة وتُعد السيفالوسبورينات

الصادات المنتخبة (مثل سيفوروكسيم)، ويضاف لها الميترونيدازول في الحالات الشديدة. يعطى المريض السوائل

الوريدية للحفاظ على توازنها. ويستطب الرشف الأنفي المدي فقط في حال وجود إقياء مستمر. يجب علاج أي سبب مستبطن للحصيات (مثل انحلال الدم). يجب إجراء عمل جراحي إلحاحي في حال استمرار تطور التهاب الحويصل الصفراوي رغم إعطاء المريض العلاج الدوائي أو عند تطور الاختلاطات مثل التقيح أو الانثقاب. يجب إجراء العمل الجراحي خلال 5 أيام من

بدء ظهور الأعراض. لم يعد يفضل تأجيل العمل الجراحي لمدة 2-3 أشهر. من الشائع أن يحدث قولنج مراري أو

لاأعراضية، من المعتاد أن يتظاهر بنوب متكررة من الألم البطني العلوي الليلي غالباً والتـالي لتنـاول الوجبـات

II. التهاب الحويصل الصفراوي المزمن CHRONIC CHOLECYSTITIS: يترافق التهاب الحويصل الصفراوي المزمن غالباً مع وجود حصيات صفراوية. قد تكون هذه الحالـة

الثقيلة. المظاهر السريرية مشابهة لتلك الناجمة عن الالتهاب الحاد الحصوي ولكنها أخف. قد يشفى المريض عفوياً بعد إعطاء المسكنات والصادات الحيويـة. ينصح المرضى عـادة بـالخضوع لعمليـة اسـتئصال الحويصـل

الصفراوي الانتخابية بالتنظير.

III. التهاب الأقنية الصفراوية الحاد ACUTE CHOLANGITIS:

ينجم التهاب الأفنية الصفراوية الحاد عن إنتان جرثومي أصاب القنوات الصفراوية، وهو يحدث عند مرضى

121

لديهم مشاكل صفراوية أخرى مثل تحصي القناة الجامعة (انظر لاحقاً) أو التضيقات الصفراوية أو الأورام أو بعد

إجراء ERCP . تشمل المظاهر السريرية الرئيسة كلاً من اليرقان والرعدات والألم البطني. يعالج بالصادات

CHOLEDOCHOLITHIASIS

استئصال المرارة أو نتيجة تراكم الكدارة الصفراوية فيها نتيجة سوء وظيفة معصرة أودي. في الشرق الأقصى حيث

بإنتان الدم أو بالتضيقات الصفراوية أو بالخراجات الكبدية.

يشيع إنتان القناة الصفراوية يعتقد أن حصيات القناة الجامعة الأولية تتلو الإنتان الجرثومي التالي بدوره للإنتانات الطفيلية بالوشيعة الكبدية أو الصفر الخراطينية أو الشريطية الكبدية. يمكن لحصيات القناة الجامعة أن تسبب انسداداً جزئياً أو تاماً للقناة الصفراوية، وقد تتعرقل بالتهاب الأوعية الصفراوية (التالي لإنتان جرثومي ثانوي) أو

يحدث تحصي القناة الجامعة عند 10-15٪ من مرضى الحصيات الصفراوية (انظر الشكل 38). وتكون هذه الحصيات الأخيرة مسؤولة عن ما يزيد عن 80٪ من حصيات القناة الجامعة، فهي تهاجر من المرارة إلى القناة الجامعة ويكون لها مظهر وتركيب مشابهان للحصيات الصفراوية في أي مكان آخر . في حالات غير شائعة تتطور الحصيات ضمن القناة الجامعة بشكل بدئي (أي لا تهاجر إليها من المرارة) وهذا ما يحدث بعد عدة سنوات على

الحيوية وبإزالة السبب المستبطن إن كان ذلك ممكناً.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي 2. الجراحي:

التهاب مرارة ناكسان في حال لم تستاصل المرارة.

تحصى القناة الجامعة



الشكل ERCP :38 يظهر حصيات القناة الجامعة.

A. المظاهر السريرية:

قد يكون تحصي القناة الجامعة لا اعراضياً، وقد يكشف صدفة عند تصوير الأفتية الصداوية الطليل خلال استثمال العربيمال الصداوي، أو قد يتفاهم بالم يعلني نائص مع أو دون يرفاني يتوضع الألم يجّ المراق الأبيت في ترافق مع الحمي واليرفان وغنفقان فون البول، وقد يصاب الريض بالرعدات، إن البرفان غير المؤلم غير شائع، قد يطهر القحص السريري ندبة عملية استثمال المراوة سابقاً، وإذا لم تكن مستأصلة فإنها عادة ما تكون مشرة و مثلية وغير جموسية.

B. الاستقصاءات:

تظهر اختبارات وظائف الكبد نموذجاً ركودياً وتكون بيلة البيلروبين إيجابية . يكون لدى المريض كثرة كريات بيض عُ حال كان مصاباً بالتهاب الأفنية الصفراوية . إن أشيع طريقة مالوفة لكشف انسداد القناة الجامعة هي 123 أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

التصوير بأمواج فوق الصوت الذي يظهر توسع القنوات الصفراوية داخل وخارج الكبد مع وجود حصيات

صفراوية، ولكنه لا ينجح دائماً في كشف سبب الانسداد في القناة الجامعة (انظر الشكل 39)، يمكن اللجوء للـ ERCP لتشخيص الانسداد وتحديد سببه وإزالة حصيات القناة الجامعة. فإذا فشل هذا الأخير يمكن عندها

يعالج التهاب الطرق الصفراوية (في حال وجوده) بتسكين الألم وإعطاء السوائل الوريدية والصادات الواسعة الطيف مثل سيفوروكسيم وميترونيدازول. يجب أخذ عينات لزرع الدم قبل البدء بإعطاء الصادات. يحتاج المرضى لإزالة الضغط عن الشجرة الصفراوية بشكل إلحاحي ولاستثصال الحصيات. وهذا مـا يتـم جراحيـاً أو ببضـع المصرة تنظيرياً بواسطة ERCP. إن بضع المصرة تنظيرياً وسحب الحصية هو العلاج المنتخب ولاسيما عند المرضى الذين تزيد أعمارهم عن 60 سنة. وهو إجراء ناجح عند 90٪ من المرضى. في حالات أقل شيوعاً يصار

يجرى الاستثصال الجراحي لحصيات القناة الجامعة بتواتر أقل من ERCP لأنه يحمل نسبة أعلى من المراضة

قبل استكشاف القناة الجامعة يجب وضع التشخيص الدقيق لتحصى القناة الجامعة بإجراء تصوير ظليل للأقنية الصفراوية خلال العملية. في حال وجود حصيات صفراوية تستكشف القناة الصفراوية وتستأصل كـل الحصيات، ونتأكد من عدم بقاء أيُّ منها بواسطة تصوير الأوعية الصفراوية الظليل أو بتنظير القناة الجامعة. ويوضع أنبوب T ضمن هذه القناة، حالياً يمكن إثمام هذه المقاربات جميعاً في مراكز متخصصة بالإجراءات

الشكل 39: يظهر التصوير بأمواج فوق الصوت توسع القنيات الصفراوية (بين السهمين) في البرقان الانسدادي التالي لانسداد

إلى تفتيت الحصيات بالأمواج الصادمة من خارج الجسم.

C التدبير:

إجراء تصوير ظليل للأفتية الصفراوية داخل الكيد عن طريق الجلد.

والمواتة.

القناة الصفراوية الحامعة.

إستئصال جزئى للمناطق الكبدية المتأذية.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

يحدث هذا المرض في جنوب شرق أسيا . حيث تتكثف الكدارة الصفراويــة وبيلروبينــات الكالســوم ونــتراكم الحصيات ضمن القنوات الصفراوية داخل الكبدية ليتلوها إنتان جرثومي ثانوي. يراجع المرضى نبوب متكررة من

الألم البطني العلوي والحمى واليرقان الركودي. يظهر استقصاء الشجرة الصفراوية امتلاء الأجزاء داخل وخارج الكبدي بطين صفراوي ناعم. في النهاية يتندب الكبد وتتطور فيه الخراجات. إن تدبير هذه الحالة صعب وهو

يتطلب نزح الشجرة الصفراوية مع سحب الحصيات وإعطاء الصادات الحيوية، وعند مرضى معينين قد يستطب

أورام الحويصل الصفراوي والقنوات الصفراوية TUMOURS OF THE GALLBLADDER AND DUCT

I. كارسينوما الحويصل الصفراوي CARCINOMA OF THE GALLBLADDER:

هي ورم غير شائع يحدث غالباً عند الإناث اللاتي تزيد أعمارهن عن 70 سنة عادة. إن أكثر من 90٪ من هذه الأورام كارسينومات غدية. والباقية عبارة عن أورام لا مصنعة anaplastic أو في حالات نادرة أورام شائكة. عادة

تترافق هذه الأورام مع الحصيات الصفراوية التي يعتقد أنها عامل مهم في سببية الورم.

تشخص هذه الحالة عادة بالصدفة بعد العمل الجراحي لداء الحصيات الصفراوية. أحياناً تتظاهر بنوب

متكررة من الألم الصفراوي ويرقان مستمر متأخر ونقص الوزن. قد تجس الكتلة المرارية في المراق الأيمن. تظهر اختبارات وظائف الكبد الركودية، وقد يظهر تكلس الحويصل الصفراوي (المرارة البورسلانية) على الصورة

البسيطة، يمكن تشخيص الورم بالتصوير بأمواج قوق الصوت وتحديد مرحلته بالتصوير المقطعي المحوسب، العلاج المعتاد هو الاستثصال الجراحي، ولكن من الشائع أن يكون الورم ممتداً موضعياً خارج جدار المرارة إلى الكبد

والعقد اللمفية والأعضاء المجاورة وعندها كل ما يمكن تقديمه هو العلاج اللطف فقط، وتكون البقيا قصيرة

II. كارسينوما الأقنية الصفراوية CHOLANGIOCARCINOMA:

ينشأ هذا الورم غير الشائع في أي جزء من الشجرة الصفراوية ابتداءً من القنوات الصفراوية الصغيرة داخل

الكبدية إلى مجل غاتر. ولكن الورم الذي ينشأ عند النقاء القناتين الكبديتين اليمنى واليسرى (ورم كلاتسكين)

يتمتع باعتبارات خاصة بسبب صعوبة تدبيره. إن سببه غير معروف ولكنه يترافق عادة مع الحصيات الصفراوية

والتهاب الأقنية الصفراوية المصلب البدئي وكيسات القناة الجامعة. يترافق التهاب الأقنية الصفراوية المصلب مع

التهاب الكولون القرحي، وقد تظهر كارسينوما الأقنية الصفراوية بعد عدة سنوات من استئصال المستقيم والكولون، أو تظهر في البداية ثم لاحقاً تكتشف إصابة المريض بالتهاب الكولون القرحي. في الحالات النموذجية تغزو هذه الأورام الجملة اللمفية والأوعية الدموية المجاورة، مع ولع للانتشار ضمن الأغماد حول العصبية.

أمراض الكبد والسبيل الصفراوي

(انظر الشكل 40).







الشكل 40: كارسينوما الأفنية الصفراوية. A: يظهر الـ ERCP تضيقاً صفراوياً خبيثاً (السهم السفلي) وتوسعاً الله القنوات الصفراوية داخل الكبدية في الأعلى (السهم العلوي). B: يظهر الـ ERCP التالي لتركيب القالب وجود قالباً بلاستيكياً ضمن صفراوي (السهم) سينزح الصفراء من القنوات المتوسعة أعلى التضيق إلى العفج.

يراجع المريض بيرقان قد يكون متقطعاً . يشكو نصف المرضى من ألم بطني علوي ونقص الوزن. تشخص الحالة بالتصوير بأمواج فوق الصوت وبتصوير الأقنية الصفراوية الظليل، ولكن من الصعب تأكيده عنـد المرضى المصابين بالتهاب الأفنية الصفراوية المصلب. يمكن أحياناً استنصال كارسينومات الأفنية الصفراوية أو تلطيفها جراحياً

ولكن يعالج معظم المرضى بإدخال قوالب ننزح عبر الورم باستخدام التقنيات التنظيريية أو المقاربات عبر الكبدية

III. كارسينوما مجل فاتر CARCINOMA AT THE PAPILLA OF VATER:

إن 40٪ من كل الكارسينومات الغدية التي تصيب الأمعاء الدقيقة تنشأ ولها علاقة بمجل فاتر. وهي تتظاهر بالألم وفقر الدم والإقياء ونقص الوزن. قد يكون اليرقان متقطعاً أو مستمراً. يشخص هذا الورم بتنظير العفج الباطن وأخذ الخزعة منه. يجب تمييز كارسينوما المجل عن كارسينوما رأس المعتكلة وكارسينوما الأقنية الصفراوية لأن كلا هذين الورمين الأخيرين يتمتعان بإنذار اسوأ من ورم المجل. يمكن إجراء عمل جراحي شاف باستنصال العفج والمعتكلة. وتكون نسبة البقيا لمدة 5 سنوات 50٪ تقريباً.

وعندما لا يمكن إجراء عمل جراحي شائخ يمكن إجراء مجازة تلطيفية أو إدخال قالب للنزح.

IV. أورام الحويصل الصفراوي السليمة BENIGN GALLBLADDER TUMOURS:

هذه الأورام غير شائعة وهي غالباً لا أعراضية وتكتشف عادة صدفة أثناء العمليات الجراحية أو تشريح الجشة. إن البوليسات الكوليسسترولية Cholesterol Polyps (المترافقية أحيانياً مسع السداء الكوليسسترولي

Cholesterolosis) والأورام الحليمية والغدومات هي الأنماط الرئيسية.

متلازمة ما بعد استنصال الحويصل الصفراوى:

POST-CHOLECYSTECTOMY SYNDROME:

MISCELL ANEOUS BILIARY SYNDROME

تحدث أعراض عسرة الهضم بعد استثصال الحويصل الصفراوي (متلازمة ما بعد استثصال المرارة) عند

حوالي 30٪ من المرضى حسب تعريف الحالة وحسب شدة فعالية الأعراض والاستطباب الأصلي لعملية استثصال

المرارة، تحدث أعراض ما بعد استئصال المرارة بشكل أشيع عند النساء وعند المرضى الذين لديهم قصة مرضية

تزيد عن 5 سنوات قبل استئصال المرارة وعند المرضى الذين أجريت لهم هذه العملية لعلاج الداء المراري

اللاحصوي (انظر الجدول 51). تحدث متلازمة ما بعد استثصال الحويصل الصفراوي الشديدة عند 2-5٪ من

اضطرابات صفراوية متنوعة

المرضى فقط.

الجدول أ5 اسباب الأعراض التالية لاستنصال الحويصل الصفراوي.

الفترة التالية مباشرة للعمل الحراحي:

...httl: •

التهاب البريتوان الصفراوي.

الخراج.

• الناسور،

صف اوية:

 حصيات القناة الحامعة. • التضيق الحميد،

· e tlere.

متلازمة جذمور القناة المرارية.

• اضطرابات مجل فاتر.

خارج صفراوية:

عسرة هضمية لا قرحنة.

القرحة الهضمية.

• مرض معثكلي،

القلس المدى المريتي.

الألم البطنى الوظيفى.

متلازمة المي المتهيج.

تشمل شكاوي المرضى المعتادة كلاً من الألم المراقي الأيمن والفازات البطنية وعدم تحمل الأطعمة الدسمة،

وأحياناً اليرقان والتهاب الأفتية الصفراوية. قد تكون اختبارات وظائف الكبد غير طبيعية. وقد تظهر أحياناً نمطأ ركودياً. يستخدم التصوير بأمواج فوق الصوت لكشف الانسداد الصفراوي. وعادة يجب إجراء ERCP أو MRCP أو MRCP لكشف حصيات القناة الجامعة. تشمل الاستقصاءات الأخرى التي قد نحتاجها كلاً من التنظير الهضمي العلوي

وتصوير الأمعاء الدقيقة بتناول جرعة الباريوم وإجراء اختبارات وظائف المعثكلة والتصوير الومضاني الصفراوي

IV. الورام الغدي العضلي المراري ADENOMYOMATOSIS OF THE GALLBLADDER: في هذه الحالة يلاحظ وجود فرط تنسج في عضلة ومخاطية المرارة. وإن بروز جيوب الغشاء المخاطي عبر النقاط الضعيفة من الغطاء العضلي يؤدي لتشكل جيوب روكيتانسكي – آشوف. يوجد خلاف في الآراء حول إمكانية أن يكون هذا الورام سبباً للألم البطني العلوي أو لبقية الأعراض الهضمية. يمكن تشخيصه بتصوير المرارة

وخزعة الكبد. وكذلك يجب التفكير بالسبب الوظيفي لهذه الأعراض.

بعض المرضى الذين لديهم دلائل على سوء وظيفة المصرة من خزعها.

المرضى عادة من ألم ناكس شرسوفي أو مراقى أيمن.

اعتماداً على شدة الأعراض.

أمراض الكيد والسبيل الصفراوي

II. الأضطرابات الصفراوية الحركية BILIARY MOTOR DISORDERS:

يعاني بعض المرضى من انزعاج مراقي أيمن وليس لديهم حصيات صفراوية، ولقد أدخل مصطلح (عسر

الحركية الصفراوية) لوصف حالتهم. هذا الاضطراب قد يصيب الحوبصل الصفـراوي أو مصـرة أودي. يعـاني

يوضع التشخيص بناءً على نفي الحصيات الصفراوية وإجراء الاختبارات التي تظهر أن تقلص الحويصل

الصفراوي يترافق مع الألم واضطراب الاختبارات الكبدية أو أن المسرة متضيقة. عادة يلجأ للـ ERCP وقياس

الضغط خلال التنظير وقياس الضغط خلال التصوير الشعاعي، يلجأ لكل المقاربات السابقة في محاولة لتحديد

ماهية هذا الاضطراب بوضوح أكثر. يبقى تشخيص هذا الاضطراب صعباً وعلاجه غير مؤكد الفعالية، يستفيد

III. الداء الكولسترولي المراري CHOLESTEROLOSIS OF THE GALLBLADDER:

متوضعة على مخاطية وردية. ولذلك توصف عندئذ (بمرارة الفريز). هذه الحالة لا أعراضية عادة ولكنها قد

تتظاهر بألم مراقي أيمن. أحياناً بتصوير المرارة الظليل أو التصوير بأمواج فوق الصوت تظهر اضطرابات امتلاء

المراري. تشخص هذه الحالة عند استئصال المرارة عادة. ولكن إذا شخصت شعاعياً فإنه يستطب استئصال المرارة

ثابتة وصغيرة. ويستطيع طبيب التصوير الشعاعي عادة أن يميز بين الحصيات المرارية والداء الكولسترولي

في هذه الحالة تظهر الترسبات الشحمية في النسيج تحت المخاطي والظهاري على شكل بقع صفراء متعددة

قضايا المسنين: أمراض الحويصل الصفراوي:

(المسنين) تصل حتى 20٪ احياناً.

عند المرضى الأصغر سناً، بشكل ملحوظ،

ينصح أولاً بنفي الأمراض الأخرى التي قد تصيب الجهاز الهضمي العلوي.

من المواتة تقل كثيراً عن نظيرتها التالية لاستكشاف القناة الجامعة جراحياً. • إن سرطان المرارة هو مرض المندين، وتبلغ نسبة البقيا لمدة سنة واحدة 10٪ بعد تشخيصه.

 عند بلوغ السبعين عاماً من العمر تبلغ نسبة الإصابة بالحصيات الصفراوية حوالي 30٪ عند النساء و19٪ عند الذكور. يميل التهاب الحويصل الصفراوي الحاد عند المسئين لأن يكون شديداً، وقد يبدي علامات موضعة قليلة، ويترافق مع التقيح والانتقاب بنسبة مرتفعة. إذا ظهرت مثل هذه الاختلاطات فإن نسبة الواتة عند هذه المجموعة من المرضى

إن نسبة المواتة التالية لاستنصال المرارة الإلحاحي لعلاج التهابها الحاد غير المختلط ليست أعلى من نظيرتها الملاحظة

• يتحمل المرضى المسنون بضع المسرُّة بالتنظير وسحب حصيات القناة الجامعة بشكل جيد، ويسبب هذا الإجراء نسبةً

الأخرى تشوه جسم الحويصل الصفراوي أو اضطراب ملحوظ وعدم انتظام في حدوده الخارجية. إن توضع هذا

الورام في قاع المرارة يعطى منظر القبعة الفريجية Phrygian Cap . يعالج معظم المرضى باستتصال المرارة، ولكن

مبادئ العنايـة المشددة PRINCIPLES OF CRITICAL CARE

المحتويات

الراقية

منحنى افتراق الأوكسى هيموغلوبين......

الفيزيولوجيا الدضية للاستجابة الالتباسة... 144

 التظاهرات السريرية الرئيسية للمرض الحرج،145 	• مراقبة الدوران
 القصور الدوراني (الصدمة)	• مراقبة الوظيفة التنفسية
■ القصور التنفسي	فيزيولوجيا المريض المصاب بحالة حرجة
 القصور العصبي (السبات) (COMA) 	• نقل الأكسحين

129



منادئ المثابة الشيدة 131

لقد فشلت محاولات وضع قواعد ثابتة لتحديد الحالات التي تقبل إلى ICU/ HDU وذلك لأن كل حالة يجب

أن تقيم على حدة، ورغم ذلك يتوجب تحديد قواعد عريضة لتجنب المعاناة غير الضرورية أو إضاعة الجهد ذو الإمكانات الثمينة بقبول مرضى لا يمكن إعطاؤهم أي فائدة في العناية المشددة إما لأنهم بحالة جيدة أو لعدم وجود

أمل بالتحسن لديهم، وإن وجود سرير شاغر لا يبرر قبول المريض، ويجب أن تكون القاعدة الأساسية عند التفكير بقبول مريض في ICU/ HDU هي إمكان استخدام إمكاناتها في الوقت المناسب للمريض الذي لديه فرصة حقيقية

يجب تحديد المرضى الذين يستطب قبولهم في العناية المشددة باكراً وبالتالي قبولهم دون تأخير حيث أن ذلك يزيد من نسبة البقيا وينقص من مدة البقاء داخل وحدة العناية المشددة. ويجب أن يتم احترام رغبة المريض - إن أمكن معرفتها – وأياً كان القرار فيجب أن يتم شرحه بدقة لعائلة المريض. في حال عدم التأكد من ضرورة قبول المريض كما يحدث في غرفة الإسعاف والحوادث عندما تكون القصة السريرية غير واضحة فيجب أن يستفيد المريض من الفرصة الأفضل ويتم إعادة تقييم المريض وضرورة بقائه في العناية المشددة بشكل مستمر عندما يمكن

توجد دلائل حالياً على أن المرضى الخاضعين لجراحة إسعافية أو انتخابية عالية الخطورة تتحسن لديهم نسبة الوفيات والمراضة وتقل مدة البقاء في المشفى أو وحدة العناية المشددة عندما يتم قبولهم إلى ICU/ HDU قبل العمل الجراحي لتحسين الحالة القلبية الرئوية، وغالبا ما يكون هؤلاء المرضى مسنين ولديهم إصابات قلبية رئوية وحالتهم الفيزيولوجية سيئة وهم يستفيدون من استخدام تقنيات العناية المشددة، إلا أن العديد من المشافح حاليا . High Dependency Unit HDU و ICU و High Dependency Unit HDU.

إن الاستطبابات النوعية للقبول في ICU و HDV موجودة في (الجدول 2).

الجدول 1: اسس تقييم إمكانية القبول في وحدة العناية المشددة. التشخيص المبدئي والمشاكل السريرية الحادة الأخرى. الإنذار المتوقع للحالة الموجودة.

 شدة الاضطراب الفيزيولوجي - هل الشفاء لا يزال ممكناً ؟ توافر المالجات أو التقنيات المطلوبة. مدى الحياة المتوقع ونوعية الحياة المتوقعة بعد التخريج. • رغبات المريض و/أو أقاربه.

ملاحظة: يجب ألا يكون العمر وحده مضاد استطباب للقبول

للتحسن،

أخذ معلومات إضافية (انظر الجدول 1).

ADMISSION GUIDELINES

معابير القبول

مبادئ العناية المشددة

0 الجدول 2: معايير القبول لذ ICU و HDU القبول لوحدة العناية المشددة.

 المرضى المحتاجين أو الذين من المحتمل أن يحتاجوا للتنبيب الرغامي والدعم بالتهوية الآلية الغازية. • المرضى المحتاجين لدعم الثين أو أكثر من أجهزة وأعضاه الجسم (مثل: مقويات القلب، والتحال الدموي).

 المرضى الذين لديهم إصابة مزمنة بواحد أو أكثر من أجهزة وأعضاء الجسم (مثل: الآهات الرثوية الانسدادية المزمنة COPD أو أفات نقص التروية القلبية الشديدة) والذين يحتاجون معالجة قصور حاد عكوس في جهاز أخر.

• المرضى الذين يحتاجون مراقبات أدق وأكثر مما يمكن إجراؤه في جناح عام:

- مراقبة الضغط الشرياني المباشر،

- مراقبة الضغط الوريدي المركزي.

- توازن السوائل.

- المراقبة العصبية مع تقييم متكرر لسلم غلاسكو GCS .

المرضى الذين يحتاجون دعماً لقصور عضو واحد مع استبعاد الحاجة للتهوية الآلية الغازية.

- شاع CPAP أو نظام تهوية غير غازى (NIPPV).

- دعم مقوي لعضلة القلب بجرعات خفيفة إلى متوسطة.

- معالجات الإعاضة الكلوية بطرق مختلفة (تحال دموى أو بريتواني) عند مريض مستقر. • المرضى الذين لا يحتاجون للبقاء مدة أطول في العناية المشددة ولا يمكن تدبيرهم بشكل أمن في جناح عام.

المراقبة

MONITORING

مبادئ عامة

GENERAL PRINCIPLES

يجب أن يراقب المرضى ذوو الحالة الحرجة حسب المبادئ التالية:

• يجب عدم إهمال الفحص السريري المتكرر.

إن مراقبة العلامات الحيوية البسيطة مثل عدد مرات التنفس، ومظهر المريض، وعدم راحة المريض، ومستوى

الوعي ومشعرات نقص التروية المحيطي (الجلد الشاحب البارد، تأخر عود الامتلاء الشعري في سرير الظفر)

كلها مهمة كما مراقبة غازات الدم أو أرفام المراقبات التي تظهر على أجهزة المونيتور. عند وجود اختلاف بين التقييم السريري والمعلومات الموجودة على المونيتور يجب اعتبار المونيتور خاطشاً حتى

يتم نفي جميع مصادر الخطأ وإزالتها . فعلى سبيل المثال قد يكون قياس CVP خاطئاً بسبب انسداد أو إغلاق

للقيمة الراقية.

عند الإدخال:

 الورم الدموى التالي لخزع شرياني عارض. الصمة الهوائية. اضطرابات النظم.

 انعقاد أو انطواء القثطرة⁸. • تمزق الشريان الرثوي*. بعد إدخالها: الإنتان. • التهاب الشفاف، • الخثار . الاحتشاء الرثوی*. • تمزق الشريان الرثوي*. إعطاء معلومات خاطتة. استجابة غير ملائمة للمعلومات المأخوذة. الأخطار الترافقة بشكل خاص مع قنطرة الشريان الرئوي.

إن تغيرات قيم القياسات هي أهم من أي قياس وحيد.

الجدول 3: اختلاطات ومخاطر القنطرة الوريدية المركزية أو قنطرة الشريان الرئوي.

الربع الصدرية - تحدث عند قثطرة الوريد تحت الترقوة أكثر من قثطرة الوداجي الباطن.

أذية القناة الصدرية عند الدخول عبر الوريد الوداجي الباطن الأيسر أو تحت الترقوة الأيسر.

مبادئ العناية المنددة

ويمكن على سبيل المثال أن نتبه إلى حدوث انفصال دارة التهوية الآلية عن المريض. وبالرغم من إمكانية تفهم الرغبة بتجنب الضجة أو الإزعاج الزائد فيجب دائماً أن يتم ضبط حدود الانذارات لتحديد الحدود الأمنة

القثطرة المركزية موضوعة ضمن البطين الأيمن أو أنه قد ثم وصل جهاز تسريب آخر إلى نفس الخط المركزي.

الخط الواصل أو بسبب عدم إعادة معايرة (تصفير) الجهاز بعد تغيير معين في وضعية المريض أو أن ذروة

معظم المونيتورات لديها انذارات تتفعل عند الوصول إلى قيم محددة عليا أو دنيا. وهي ميزة أمان أساسية

أجهزة المراقبة المتقدمة غالباً ما تكون غازية وتحمل مخاطر مهمة وخصوصاً الإنتان (الجدول 3) ويجب أن يتسأل الطبيب دائماً (هل هي ضرورية)؟ وأن يوقف هذه المراقبات بأسرع وقت ممكن.

134

إن أجهزة المونيتور القياسية تسجل تخطيط القلب في اتجاه واحد وتسجل سرعة القلب وتحدد تغيرات النظم.

أما الأجهزة الأحدث فيمكنها طباعة النظم بشكل شريط Strip ومراقبة تزحلات وصلة ST الأمر الذي يكون يمكن أن يتم قياسه بشكل متقطع باستخدام مقياس ضغط الدم الأوتوماتيكي إلا أنه يفضل أن يتم قيماس

الضغط الشرياني داخل الشريان وبشكل مستمر باستخدام فقطرة توضع داخل الشريان الكعبري عند المرضى ذوي

الحالة الحرجة، ومن الضروري الانتباء إلى أن وجود تقبض وعائي جهازي قد يعطي قيم ضغط شرياني وسطي طبيعي أو مرتفع رغم انخفاض نتاج القلب، وبالعكس فعند وجود توسع وعائى محيطي، كما في الصدمة الإنتانية،

C. الضغط الوريدي المركزي (Central venous pressure (CVP):

تتم مراقبة الضغط الوريدي المركزي CVP أو ضغط الأذينة اليمنى RAP باستخدام فأطرة تصرر عبر الوريد الوداجي الباطن أو تحت الترقوة بحيث تتوضع نهايتها في الجزء العلوي للأذية اليمنى على الرغم من

أنه يمكن فياس CVP في مرضى الأجنحة العامة أو مرضى بعض وحدات HDU باستخدام أنبوب فياس

الضغط المملوء بالسيروم الملحى Saline-Filled Manometer Tube فإنه في وحدة العناية المشددة يوصل

خط القنطرة إلى المونيتور كما في قياس الضغط الشرياني، تكون نقطة الصفر المرجعية المستخدمة هي الخط الإبطي المتوسط MAL الذي يقارب مستواه مستوى الصمام مثلث الشرف أو وسط الأذينة اليمنى عندما يكون المريض بوضعية نصف الاستلقاء، وهذه النقطة هي المرجع لجميع فياسات الضغوط داخل الأوعيــة

فإن الضغط الشرياني الوسطى قد يكون منخفضا برغم ارتفاع نتاج القلب.

المذكورة في هذا الفصل. ويجب تذكر أن الفحص السريري التقليدي يعتمد على زاوية القص باعتبارها نقطة

الصفر المرجعية وهي تتوضع عادة على مسافة 6-8 سم فوق مستوى الخط الإبطى المتوسط (وذلك حسب القطر الأمامي الخلفي للصدر).

مبادئ العناية المشددة

A. تخطيط القلب الكهربائي ECG:

مفيدا عند مراقبة مرضى نقص التروية القلبية. Blood pressure . ضغط الدم B

إن فياس CVP مهم في تقدير الحاجة لتعويض الحجم داخل الأوعية وسرعة هذا التعويض ولكن يجب تذكر أن

كلا من وظيفة القلب الأيمن والضغط داخل الصدر تؤثر على فيمة CVP خصوصا عند تفسير القيم المرتفعة. وإن

ارتفاع الضغط داخل الصدر الذي يحدث عند استخدام التهوية الآلية بالضغط الإيجابي يؤدي إلى تموج واضح في

فيم ضغوط الأذنية والضغط الشرياني حسب الطور التنفسي، ويجب أن تسجل قيم الضغط المقاسة في نهايسة

135 منادي؛ المنابة الشيدة الزهير أو عندما تكون المنفسة مفصولة عن المريض إن أمكن ذلك لأن هذه القيم هي الأكثر دقة في تقدير ضغط

تهابة الانتساط للبطين.

يمكن أن يؤدي التقبض الوعائي الشديد التالي لحالات نقص الحجم الشديد إلى الحفاظ على ضغط الأذينة اليمني RAP وإن تعويض السوائل قد لا يؤدي لأي تغير في قيمة CVP في البداية (انظر الشكل 1).

D. ضغط الشربان الرثوي (الضغط الأسفيني) وقتطرة الشربان الرثوي:

Pulmonary artery 'wedge' pressure (PAWP) and PA catheteristion:

غالباً ما يكفي قياس CVP في تقدير ضغوط امتلاء جانبي القلب إلا هناك حالات خاصة مثل ارتفاع التوتير الرئوي أو سوء وظيفة البطين الأيمن قد تؤدي لارتفاع مستويات CVP حتى يوجود نقص حجم، ولغ مثل هذه الحالات يفضل إدخال قتطرة الشريان الرئوي (انظر الشكل 2) بحيث تمكننا في أس ضغط الشريان الرئوي

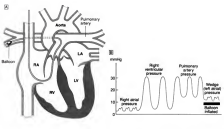
والضغط الإسفيني وهذا الأخير يقارب ضغط الأذينة اليسرى. يتراوح الضغط الإسفيني الطبيعي (PAWP) وسطياً بن 6 و 12 ملم زئبق لكنه قد يرتفع في حالة قصور القلب الأيسر إلى قيم كبيرة تتجاوز 30 ملم زئبق.

Hypervolaemia Normovolaemia Hypovolaemia CVP

مياديُ العناية الشيدة

EBM مرضى العالات الحرجة - دور قشطرة الشريان الرنوي (PA)

تمت مناقشة مائدة استغدام فنظرة الشرويان الرثوي يلا دراسة كمكمة لراكز متعددة اظهرت زيادة نسبة الوفيات عند مرضى الصلات الحرجة الذين ثم تدبيرهم بالاستمانة بتشارة P.A ، ومن زوال المالجة الرجهة للهدف (goal-directed) وتقديم طرق يديلة اغز رضاً التقييم نتاج القلب وامتالا، البطين الأبسر فقد على استخدام قشارة P.A يقا معظم وحداث التفاية الشددة.



إيخال التقطرة عبر الرويد الرواجي الباطن أو تحت الترقرة أو الغضائي وتدهع عبر القلب الأيين حتى تتوضع ذروتها بـ8 الشريال الرويء عمدما بيت شريع البيائرين من الهواء يمكن فياس منطط الشريال الرفوي. 8 أن إديال التقطرة أثماء شغر البيائون يؤوي الشغاطية الشقطرة يتسجيل الشغاطية التنقل عبر الأوردة الروية والأذنية اليسري وهي القيمة التي تعرف بالضغط الإسفيني الرئوي متما قلطانة عدمات لتنفط الالاندة الساء.

الشكل 2: فتطرة الشريان الرئوي . A . يوجد بالون صغير في مقدمة القلطرة ويمكن فياس الضغط عبر اللمعة المركزية. يتم

يمكن أن تستخدم فتطرة الشريان الرئوي كذلك لقياس نتاج القلب ولأخذ عينة دم من الشريان الرئوي (عينات وريدية مختلطة). كما يمكنها أن تعطي فياساً مستمراً لإشباع الدم الوريدي المختلط بالأوكسجين (SvO₂) عبر قياس الأكسجة Oximetry بواسطة مقياس الأكسجة وإن قياس SvO₂ يعطي مشعراً لكفاية نتاج القلب لتلبية متطلبات الجسم الاستقلابية ويفيد بشكل خاص في حالات نقص نتاج القلب.

خطورة حدوث وذمة رئة سكونيه، وذلك بافتراض سلامة جدر الشعريات الرثوية،

شريطة أن تكون أغشية الأوعية الشعرية الرئوية سليمة وهذه القيمة تحافظ على امتلاء جيد للبطين الأيسر دون

يعتبر قياسه مشعرا حساسا للتروية الكلوية شرط عدم وجود أذية كلوية (نخر أنبوبي حاد مشلا) وعدم وجود

بعتبر تقدير السوائل في مرضى الحالات الحرجة أمرا صعبا لكنه ضروري. يمكن أن يفيد قياس وزن المريض

يوميا ولكنه صعب جدا. ويعتمد تقييم توازن السوائل عادة على الجداول التي تسجل: الوارد: فموي، عبر الأنبوب الأنفي المعدي، ووريديا وتصنف كمحاليل بلورانية أو غروانية.

E. نتاج القلب Cardiac output:

الطريقة الأكثر استخداما لقياس نتاج القلب هي تقنية التمديد الحراري باستخدام قتطرة الشريان الرثوي.

حيث يتم حقن دفعة من المحلول السكري 5% البارد بسرعة إلى الأذينة اليمنى عبر خط الـ CVP حيث تمتزج مع

الدم الوريدي الكلي في البطين الأيمن مؤدية لانخفاض في حرارة الشريان الرئوي يتم التقاطه عبر حساس حراري

في نهاية فتطرة PA. ويتم تقدير نتاج القلب حسب كمية ودرجة حرارة السائل المحقون و التغير الحاصل في درجة

الحرارة في الشريان الرثوي وهو يرتبط عكسا بالمساحة الموجودة تحت خط منحني الحرارة – الزمن. ورغم هذه

الطريقة تعد القاعدة الذهبية لقياس نتاج القلب فإنها تحمل هامش خطأ يقدر بـ 10-15%.

مع الوقت يزداد استخدام طرق أقل رضا لتقدير نتاج القلب. فالإيكو دوبلر عبر المري وتمديد كلور الليثيوم وتحليل موجة الضغط الشرياني وإيكو القلب كلها طرق تعطي تقديرات دقيقة بشكل جيد لنتاج القلب ولامتلاء

البطين الأيسر وبالتالي توجيه المعالجة مع تجنب استخدام فتطرة الشريان الرئوي.

F. الصبيب البولي Urinary flow:

أدوية تؤثر عليه (مثل المدرات أو الدوبامين). ويمكن تقديره بدقة في حال وضع قثطرة بولية. يقاس الصبيب البولي

عادة كل ساعة ويعد الحد الأدنى للطبيعي 0.5 مل/سا/كغ من وزن المريض.

G. توازن السوائل Fluid balance:

الصادر: بولي، عبر الأنبوب الأنفي المعدي، وعبر النواسير والإقياءات والإسهالات. يقدر الضياع غير المحسوس من السوائل عبر الجلد والتنفس ... إلخ بحوالي 500-1000 مل/يوم عند الشخص الطبيعي، ولكنه قد يتجاوز 2 ليتر/يوم في حال وجود ترفع حروري مع جروح مفتوحة.

يتم فياسها عادة فوق ظهر القدم وتعكس الجريان الدموى الجلدى و الامتلاء الوريدي. يمكن استخدام الضرق

Blood lactate hydrogen ion and base dificit:

إن وجود حماض استقلابي مع نقص في الأساس > 5 ممول/لتر أمر يتطلب التفسير، وهو غالباً ما يشير

لزيادة إنتاج حمض اللبن في الأنسجة ناقصة الأكسجة وقليلة التروية كما يشير لاضطراب استقلاب اللاكتبات

سبب نقص التروية الكندية، لذلك قد تفيد معادرة اللاكتات بشكل متكرر في مراقبة التروية النسيجية وتحسنها

MONITORING RESPIRATORY FUNCTION

اللاكتات وشاردة الهيدروجين ونقص الأساس في الدم:

كون هذا الفرق < 3 مُ يشير إلى كفاية الحجم داخل الأوعية وإرواء الأنسجة.

بين الحرارة المحيطية والحرارة المركزية (المأخوذة من الشرج أو المرى أو غشاء الطبل) لتقييم التروية المحيطية. وإن

على المعالجة، كما توجد حالات قد تكون سبباً للحماض الاستقلابي عند مرضى الحالات الحرجة مثل: القصور

يتم قياسه باستخدام مسبار يوضع عادة على الإصبع أو فص الأذن ويستخدم تحليل الطيف الضوئس لتحديد الكمية النسبية للخضاب الشبع وغير الشبع، وتعتبر هذه الطريقة غبير موثوقة عند وجود نقص في التروية المحيطية كما قد تعطى نتائج خاطئة عند وجود طالاء الأظافر أو حركة زائدة أو إضاءة عالية بالمحيط، وعموماً يعتبر إشباع الدم الشرياني بالأكسجين مقبولاً إذا كان SpO2 أعلى من 90%. عندما البحدث نقص مفاجئ في

H. الحرارة المحيطية/الجلدية Peripheral/skin temperature .

الكلوى الحاد والحماض الخلوني والانسمامات.

A. إشباع الأكسجين (SpO2) Oxygen saturation.

SpO2 في العنابة الشددة فهو قد يكون ناجماً عن:

وجود خطأ مثل: انفصال السيار عن الإصبع.

 إنخماص الرئة الناجم عن انسداد الشجرة القصبية الدانية بالمفرزات اللزجة. الوهط الدوراني الذي يعطى إشارة ضعيفة بسبب نقص التروية المحيطية.

مراقبة الوظيفة التنفسية

 ربح صدریة. انزياح الأنبوب الرغامي. انفصال المنفسة عن المريض.

مبادئ العنابة الشددة

B. غازات الدم الشرياني Arterial blood gases: نتم معايرتها عدة مرات في اليوم عند مرضى التهوية الآلية ويتم تعديل نسبة الأكسجين المستشق (FiO₂)

وحجم التهوية بالدقيقة للوصول إلى أرقام Pa O₂ Pa O₂ المرغوبة على الترتيب. كما أن دراسة نتائج غازات الدم الشرياني تعد طريقة مهمة في مراقبة اضطرابات توازن الحمض - الأساس،

C. وظيفة الرئة Lung function:

139

تتم مراقبة وظيفة الرئة عند مرضى التهوية الألية بـ: مدروج PO₂ السنخي – الشرياني ومشعر نقص الأكسجة PaO₂/FiO₂ اللذان يقيمان التبادل الغازي.

 CO2 الشرياني وفي نهاية الزفير (end-tidal CO₂) والذي يعبر عن التهوية السنخية. • الحجم الجاري (V_t)، وعدد مرات التنفس (f)، حجم النهوية بالدقيقة ($V_T \times f$)، وضغوط الطرق الهوائية،

والمطاوعة والتي تعكس كفاية التهوية. وقساوة الرئتين والجهد المبذول في التنفس.

D. مخطط الكربون (الكابنوغرافيّ) Capnography:

يكون تركيز CO₂ في هواء الشهيق صفراً، ولكن بعد تصفية Clearing الحيز الميت الفيزيولوجي يرتفع تدريجياً

ليصل إلى مستوى ثابت (الهضبة) يمثل تركيز CO₂ السنخي أو في نهاية الزفير end - tidal. هـذا التغير الدورى

في تركيز CO₂ أو مخطط الكربون (Capnogram) يتم فياسه بواسطة حساس أشعة تحت الحمراء يتم وضعه بين

أنابيب المنفسة والأنبوب الرغامي. عندما تكون الرثة طبيعية فإن قيمة CO في نهاية الزفير تعبر بشكل شبه دقيق

عن فيمة PaCO₂، ويمكن استخدامها لتقييم كفاية التهوية السنخية. إلا أنه عند وجود إصابة رئوية أو اضطراب

في الجريان الدموي الرثوي (بسبب نقص الحجم مثلاً) قد نجد عدم توافق ملحوظ بين القيمتين.

إضافة إلى المعلومات التي تعطيها النفسة عن جريان الغاز والدورة التنفسية فإنه يمكن عن طريقها حساب

معدل إنتاج CO2 وبالتالي معدل الاستقلاب في الجسم.

140 مبادئ العناية المشددة

إن الوظيفة الأساسية للقلب والرئتين والدوران هي تزويد مختلف أعضاء وأنسجة الجسم بالأكسجين والمغذيات الأخرى. وخلال هذه العملية يتم طرح ثاني أكسيد الكربون وفضلات الاستقلاب الأخرى. ويجب أن تكون سرعة العمليات السابقة ملائمة للحاجات الاستقلابية الخاصة بكل نسيج على حدة. هذا الأمر يتطلب قبطاً جيداً للأكسجين من الرئتين وأن تتم الموازنة بين الوارد من الأكسجين والحاجة إليه في كل أجزاء الجسم مع وجود تحكم

إن المظهر الأساسي للوهط الدوراني (أو الصدمة) هو عدم القدرة على تأمين كمية كافية من الأكسجين لتلبية

 إن حركة الأكسجين من الشعريات الرئوية إلى الأوعية الشعرية الجهازية والتي يعبر عنها بتوزيع الأكسجين الكلي والعام (DO₂) تعتمد على الحمل الحروري أو الجريان الكلي وهي ناتج ضرب نتاج القلب بمحتوى الدم

إن التوزع الناحي للأكسجين أمر حيوي جدا. ففي حال تلقي الجلد والعضلات لجريان دموي عالي في حال لم يحدث ذلك في السرير الوعائي الحشوى سيؤدى ذلك لنقيص أكسجة الأمعاء حتى لـو كـان معتـوى الـدم

إن المحددات الأساسية لمحتوى الدم الشرياني من الأكسجين هي نسبة إشباع خضاب الدم الشرياني بالأكسجين (S, O2) وتركيز الخضاب حيث أن 95% من الأكسجين الموجود في الدم يكون مرتبطا بالخضاب. إن حركة الأكسجين من الأوعية الشعرية النسيجية إلى الخلايا يحدث بواسطة الانتشار ويعتمد على مدروج الضغوط الجزئية للأكسجين ومسافة الانتشار وقدرة الخلية على قنص الأكسجين واستخدامه. ولذلك فإن كلا من الدوران الشعري الدقيق والعوامل الخلوية والانتشار النسيجي إضافة لتوزيع الأكسجين الكلي DO2 يؤثر

نقل الاكسجين

OXYGEN TRANSPORT

PHYSIOLOGY OF THE CRITICALLY ILL PATIENT

فيزيولوجيا المريض المساب بحالة حرجة

الحاجات الاستقلابية للأنسجة. والأمور الأساسية التي يجب الانتباه لها هي:

ناحى بالدوران حسب حاجة كل عضو منفردا.

الشرياني في الأكسجين.

الإجمالي من الأكسجين عاليا.

على تواحد الأكسحين في الخلاما.

من الأكسجين.							
Fi - تركيز الأكس	جين المستنشق. PaO_	(جFic) - تركيز الأكسجين استشش ، Pac) - الضفط الجزئي للأكسجين ية الدم الشريائي ،SaO - إشياع الدم الشريائي بالأكسجين Hb - الخضاب، وCaO - محترى الدم الشريائي	ين الدم الشرياني.	-SaO - إشباع الدم الق	رياني بالأكسمين. Hb	= الخضاب، وCaO = م	حتوى الدم الشرياة
نقل الدم	0.60	16.5	98	120	3.8	164	48 +
O ₂ %60	0.60	16.5	98	80	3.8	110	7+
0, %35	0.35	9.5	93	80	2.2	103	24+
الهواء	0.21	6	75	80	1.4	83	
	FiO;	PaO: (کیلو باسکال)	SaO ₂ (%)	(J/E)	(J/L)	(J/J-)	CaO ₂ (% التغير)

الجدول

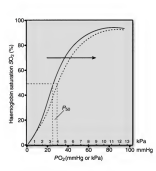
142 مبادئ العنابة المشددة

OXYHAEMOGLOBIN DISSOCIATION CURVE فتراق الأوكسي هيموغلوبين

انظر (الشكل 3) وهو يصف العلاقة بين إشباع الخضاب (SO2) والضغط الجزئي لأوكسجين الدم (PO2)

وحسب شكل المتحتى فإن هيوط بسيط في PaO2 تحت 8 كيلو باسكال سيسبب انخفاض ملحوظ في SaO2 . تشير الدلائل الحديثة إلى أن تركيز الخضاب بين 70–90 غ/ليتر. هو التركيز الأدني المسموح به ما

المسنين و عند وجود داء قلبي إكليلي فإن الحد الأدنى المسموح به هو 100 غ/ل.



الشكل 3: الملاقة بين PO2 و PSO .SO2 و PO2 والذي يكون فيه 50% من الخضاب لل حالة إشباء. الحراف المتحتى نحو اليمين يشير إلى أن أوكسجين أقل يتم أخذه من الرئة و لكن يتحرر أوكسجين أكثر إلى الأنسجة والعكس بالعكس ويشاهد انحراف النحني نحو اليمين عند حدوث ترفع حروري وعند زيادة PaCO2 وية الحماض الاستقلابي وعند زيادة 2-3 داي فوسفوغلیسیرات (DPG).

143 مبادئ العناية المشددة

الشخص الطبيعي في حالة الراحة وهو مزداد إذا ازداد استهلاك أو قل التزويد بالأكسجين. إن OER الأعظمي

في الإنتان Sepsis يتناقص ميلان OER الأعظمي مما يعكس انخفاض قابلية النسبج على استخلاص الأوكسجين ولكن المنجني لا يتسطح ويستمر استهلاك الأوكسجين بالازدياد حتى عند مستويات فوق طبيعية لتجرر الأوكسجين وهذه الفكرة شجعت الأطباء لعلاج الصدمة الإنتانية باستخدام تحميل مكثف للسوائل الوريدية والدعم الانجابي لقلوصية العضلة القلبية باستخدام الدوبوتامين عادة بهدف الحصول على تحرر عالى جدأ من الأكسجين (> 600 مل/د/م²) اعتقاداً منهم بأن ذلك سيزيد استهلاك الأوكسجين ويخفف نقص الأكسجة النسيجي و يمنع قصور الأعضاء المتعدد ويحسن الانذار و على كل حال فان العديد من الدراسات الكبيرة لم تثبت أي فائدة من هكذا مقاربة عند مرضى العناية المشددة الذين لديهم قصور أعضاء مثبت وتقترح بأن هكذا مقاربة قد تكون

300

200

(VO₂) ml/min 100 ضارة.

1200

بعثقد أنها موجودة في إنتان الدم.

800 Oxygen delivery (DO2) ml/min الشكل 4: تأثيرات النفير بلا تحرر الأوكسجين على الاستهلاك. يمثل الخط (ABC) العلاقة الطبيعية. (DEF) العلاقة التي

لعظم الأنسجة وهم 60% ولي: يجدث بعد هذا المدل: زيادة في استخلاص. الأوكسجين يجيث لو زاد استقلاك الأوكسجين أو نقص تحرره فإن النسيج سيصاب بنقص الأكسجة وسيحدث استقلاب لا هوائي وزيادة إنتاج حمض

انظر (الشكل 4). OER هو معدل استخلاص الأوكسيجين من قبل النسيج والذي يسياوي 20-25% عنيد

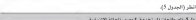
RELATION BETWEEN OXYGEN CONSUMPTION AND DELIVERY

العلاقة بإن استهلاك الأوكسجان وتجرير الاكسجان

144 مبادئ العناية المشددة

الفيزيولوجيا الرضية للاستجابة الالتهابية

PATHOPHYSIOLOGY OF THE INFLAMMATORY RESPONCE



الجدول 5: المصطلحات المستخدمة في وصف الحالة الالتهابية

الخمج

 غزو نسيج المضيف العقيم في الحالة الطبيعية من قبل المتعضيات المجهرية. تجرثم الدم:

جراثيم عيوشة (viable) لخ الدم.

متلازمة الاستجابة الالتهابية الجهازية SIRS:

 تشمل الاستجابة الالتهابية لكل من الأسباب الخمجية وغير الخمجية كالتهاب البنكرياس والرضوض والتحويلة القلبية الرثوبة والتهاب الأوعية .. إلخ.

• تمرف بوجود:

- حرارة > 38 م أو < 36 م. - سرعة القلب > 90/د.

- سرعة التنفس > 20/د.

- 4.3 > PCo2 كيلو باسكال أو أن المريض على جهاز التهوية الآلية.

- تعداد الكربات البيض > 12 ألف أو < 4000/ملم².

الاختان

الاستجابة الالتهابية الجهازية المحدثة بالخمج المثبت.

الإنتان الشديد / SIRS الشديد:

إنثان/SIRS مع دليل على سوء وظيفة عضو في مرحلة باكرة أو مع هبوط ضغط.

الصدمة الإنتانية أو صدمة الـ SIRS:

الإنتان المترافق مع قصور أعضاء وهيوط الضغط (الضغط الانقباضي < 90 ملمز أو منخفض > 40 ملمز عن

القاعدي) الذي لا يستجيب لتعويض السوائل.

مثلازمة سوء وظيفة الأعضاء المتعدد (MODS):

تطور قصور في وظيفة عضو عند مرضى الـ SIRS المصابين بشكل حرج.

إذا لم تتم المالجة الفورية للسبب الأساسي وإذا لم يتم الدعم الملائم للعضو فعندئذ سينشأ قصور الأعضاء المتعدد

(MOF)

مبادئ المناية المتددة

التظاهرات السريرية الرنيسية للمرض الحرج

MAJOR MANIFESTATIONS OF CRITICAL ILLNESS

CIRCULATORY FAILURE "SHOCK"

تصنف أسباب الصدمة إلى:

القصور الدوراني (الصدمة)

- صدمة نقص الحجم: التجفاف. الحروق الشديدة، النزوف الداخلية والخارجية.
- صدمة قلبية النشأ: إحتشاء العضلة القلبية. التهاب العضلة القلبية. القصور التاجي الحاد.
- صدمة انسدادية: انسداد أو إعاقة للجريان الدموى كما في الصمة الرئوية الكبيرة والسطام التامورى والريح
 - ص*نمه انسنادي*ة: انسداد او إعاقه للجريان ال*دموي هما لي*ه الصمة. الرنوية الخبيرة والسطام التاموري والري الصدرية الضاغطة.
- الصدرية الصاعطة. ● صدمة عصبية /النشأ المحدثة بأذية كبيرة للدماغ أو النخاع الشوكي مسببة تهتك جذع الدماغ و زوال السيطرة
 - صدمه عصبيه المشاء المحدنه باديه هيزه للدماع او المحاع الشوكي مسببه بهنك جدع الدماع و روال السيط المصبية على الحركية الوعائية وقد تترافق مع وزمة رئة عصبية المنشأ .
- المسدمة الثاقية: توسع وعاثي غير مناسب محرض بمستضد.
 المسدمة الانتانية أو صدمة الـ SIRS: خمج أو أسباب أخرى للإستجابة الالتهابية الجهازية والتي تحدث أذبة
- بطانية منتشرة مع توسع وعائي وتحويلة (ثننت شرياني وريدي) وانسداد الله الأوعية الدقيقة ووذمة نسيجية. معا يتسبب اله قصور الأعضاء .
 - المظاهر السريرية للصدمة واختلاطاتها Clinical features and complications:
 - انظر الجدول 6 والشكل 5 والشكل 6.



الجدول 6: المظاهر العامة للصدمة.

- هيوط الضغط (ضغط الدم الانقياضي أقل من 100 ملمز).
- تسرع القلب (> 100 د).
 - سدرع الفلب (> ۱۷۷ د). • جلد بارد و رطب.
 - جلد بارد و رطب.
 تنفس سریع وسطحی.
 - وسن، تخليط، هياج،
 - شح بول (صادر بولی < 30 مل/الساعة).
 - شح بول (صادر بولي < ا
- ويادة أونقصان الضغط الوريدي المركزي (حسب سبب الصدمة).
- قصور أعضاء متعدد (انظر الشكل 5).

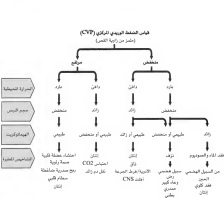
مبادئ المناية المنددة



داخل الأوعبة

أو بالس الشرجي؟

مبادئ العفاية المتددة



147

مبادئ العناية المشددة

معاسر الـ ARDS:

148

يوجد نبطان منه؛ • النبط الأفرار، القصور التقسي ينقص الأكسجة (PnO2 < 8 كيلو باسكال) بدون فرط كربون والذي يسببه قصور فية التبادل الغازي الناجم عن اضطراب العادقة بين التهوية والتروية.

 النمط الثاني، القصور التنفسي بنقص الأكسجة مع فرط الكربون (Paco2) 6.5 كيلو باسكال) ناجم عن نقص القهوية السنغية ويحدث عندما لا تستطيع العضلات التنفسية إنجاز عمل كالج لطرح ثاني أوكسيد الكربون للنتج من الجسم.

يمكن أن يتحول الريض من التمط الأول إلى التمط الأول عندما يترقى المرض المسبب للتمط الأول فضلاً: تسبب ذات الرئة أو ورفعة الرئة فصور تقدن من التمط الأول ولكن عندما تتدهور حالة المريض فإنه يتقلب إلى تصور تقسيم من التمط الثاني.

يجب أن يسترشد تقييم القصور التنفسي عند المرضى ذوي الرض الحرج بالبادئ الهمة التالية، • مظهر البرض (تشرع التضد، مصوبة الكلام بجعل كاملة، تنفس جيدي، الإنهالت، هياج أو زيادة الوسن) اكثر أهمية من ممايزة غازات الدم لخ تحديد حاجة المريض للدعم التضمين اليكانيكي أو لخ تحديد الحاجة للتنبيب

اهميه من معامرة عنازات الدم في تحديد حاجه المريض للدعم التقسي اليتابيقي او في تحديد الحاجه للتيهيد لحماية العلريق العوائي. • يجب تأمين أوكسجين كاف للعفاشا على 2502 > 94% وإذا كان تركيز الأوكسجين السنتشق الطلوب يتجاوز 6. م فارت تلك بشير إلى طائد حرجة.

 6. فإن ذلك يشير إلى حالة حرجة.
 إن مرافية SPO2 و غازات الدم الشرياني ذو فائدة في إثبات الترقي.
 المرضى الضجورن المنتمدون على الأكسجة الإضافية أو مع تراجع مستوى الوعبي هم على خطورة وإذا أزالوا القناع أو حدث لديهم إقياء فإن نقص أكسجة الدم الناتج أو الاستشاق قد يكون كارثياً.

حاول في إنقاص الجهد التنفسي مثال: عبر معالجة النشنج القصبي أو باستخدام الـ CPAP.
 متلازمة الضافقة التنفسية الحادة:

- اده: :ACUTE RESPIRATORY DISTRESS SYNDROME (ARDS)
- نقص أكسجة الدم المعرف بـ PriO2/ FiO2 (ملم ز) < 200 ملم ز.
 صورة شعاعية للصدر تظهر ارتشاحات منتشرة ثنائية الجانب.
- عدم وجود ارتفاع في ضغط الأذينة اليسرى PAWP ما ز.
 ضعف مطاوعة الرئتين، انظر (الشكل 7) و (الجدول 8).

القصور التنفسي من النمط الأول:	
• ذات الرئة.	 الاستنشاق.
• وذمة الرئة."	 انخماص الرثة (مثال: احتباس المفرزات).
• الصمة الرثوية.	٠ الربو.
 التليف الرثوي. 	 الريح الصدرية.
*ARDS •	• تكدم الرثة (رض الصدر الكليل).
القصور التنفسي من النمط الثاني:	
• نقص الجريان التنفسي مثال: فرط الجرء	بة الدواثية - أذية الرأس.
 انسداد الطريق الهوائي العلوي (وذمة، خم 	ج، جسم اجنبي)،
 هجمة الربو الحادة الشديدة في مرحلة متا 	اخرة،
.COPD •	
 مرض عصبي عضلي محيطي، مثال: غيلا 	ن باريه، الوهن العضلي الوخيم،
• أذية الصدر السائب.	
• الإنهاك "(يشمل كل أسياب النمط الأول)	
° الاختلاطات الثانوية للأمراض الأخرى.	

الجدول 7: الأسياب الشائعة للقصور التنفسي عند المرضى ذوي الوضع المرضى الحرج

مبادئ العناية الشددة



لشكل 7: صورة شعاعية للصدر في متلازمة الضائقة التنفسية الحادة (ARDS). وهذه لامراة بعمر 22 سنة أصبيت بحادث مرور. لاحظ الارتشاحات الرئوية الثنائية الجانب واسترواح المنصف و استرواح الصدر مع مفجري صدر 🚅 الجانبين والنفاخ لجراحي Surgical Emphysema وكسور الأضلاع والترقوة اليمني ولوح الكتف الأيسر.

عند مصادفة حالة سبات يجب في البدء تأمن الطريق الهوائي و تدبير الحالة التنفسية والدورانية ثم البحث عن السبب من القصة (الأهل، الشاهد، والقحص والاستقصاءات خصوصا الـ CT. كما يجب أخذ شرط الجرعة

الدوائية بعن الاعتبار كمسبب للحالة.

مبادئ العناية الشددة	151
0	الجدول 9: الأسباب الجهازية للسبات.
	نقص الأكسجة الدماغية:
	• القصور التنفسي.
	الإقفار الدماغي:
	• توقف القلب.
	• هيوط الضغط،
	اضطراب استقلابي:
	 الداء السكري:
	نقص سكر الدم،
	الحماض الخلوني
	سبات فرط النتاضح
	• اليوريمية
	 نقص صوديوم الدم.
	• القصور الكبدى،
	• نقص الحرارة.
	 الأدوية.
	• الإنتان.
Ď.	
	الجدول 10: الأسباب العصبية للسبات.
	الرض:
	• تكدم الدماغ.
	 الورم الدموى تحت الجافية.
	 الورم الدموى فوق الجافية،
	المرض الوعالي الدماغي:
	• النزف تحت العنكبوت / النزف ضمن الدماغ.
	• احتشاء الدماغ.
	• نشبة جذع الدماغ.
	 التهاب الأوعية.
	الخمج:
	• التهاب السحايا
	• التهاب الدماغ
	• الخراج
	اسباب اخرى:
	 الصرخ
	 الورم

MANAGEMENT OF MAJOR ORGAN FAILURE

يلخص الجدول 11 التدبير البدئي للصدمة.

أا. تدبير النتاج القلبي المنخفض:

إذا كان النتاج القلبي غير كافي و قلوصية العضلة القلبة ضعيفة فإن الخيارات العلاجية المتوفرة هي:

زيادة الحمل القبلي (ولكن عند وجود ضعف في قلوصية العضلية القلبية فإن ذلك سيسبب فقط زيادة بسيطة

تحسين فلوصية العضلة القلبية (أنظر الجدول 12).

ضع التنبيب بعين الاعتبار إذا كان:

6.5 < Paco2 كيلو باسكال. سرعة التنفس > 25/د.

الجدول 11: التدبير البدني للصدمة • عاير غازات الدم. صحح نقص الأكسجة.

ا. التدبير البدئي للصدمة:

تخفيض الحمل البعدى.

في الحجم المقذوف.

ضعف الوعى: غلاسكو ≤ 7.

 صحح الحماض بالبيكربونات وريديا إذا كان الـ Pacol و 7.2 > Pacol كيلوباسكال (أي زيادة الأساس base excess) > -10 ميلى مول/ليتر). • قم بقياس الـ CVP (بعد فصل المنفسة):

إذا كان CVP +> 6 ملمز من الخط الابطى المتوسط، قم بإعطاء 250 مل من المحلول الملحى النظامي أو من المحلول

الغرواني.

إذا كان CVP + 6 ملمز أو كان هناك شك بوجود ضعف في وظيفة البطين، عندها استخدم فقط 100 مل من المسوائل مع الأخذ بعين الاعتبار إدخال فثطرة الشريان الرثوي من أجل المالجة المباشرة بالسوائل والعوامل الفعالة وعائيا.

ملاحظة، هذه التأكر الله مُعمَة فقطاء والاستجابة الدقيقة تعتمد على الجالة البورائية للمردض وجرعة البواء	ة فقط، والاستجابة الد	فيقة تعتمد على الح	الة الدورانية للمريض	محرعة النواء.			
ميلرينون،	→ /↑	→	←	⇉	→	←	←
ابوبروستنول (بروستاسایکلین):	1	→	←	→	→	←	+
نترويروسايد	†	→	←	→	→	-	←
غلبسيريل ترينتران،	1	→	←	→	→	←	←
دويكسامين،	→	⇒	↓/ ←	→	->	←	+
دوبوتامين،	→	→	↓/↑	⇒	1	←	←
إيزوبريناكين	→	⇒	↓/↑	→	→ /↑	+/↑	←
نورادرينائين (نور اينفرين):	↑/↑	1 1	⇒	+/←	1 / ↑	⇉	⇒
ادرينالين (ابتفرين):	⇒	→	⇉	$\stackrel{\rightarrow}{\rightarrow}$	←	→	→
(> 5 مغ/كغ/د).	→	→	→	⇒	1	→	→
(< 5 مع/کار د).	→	→	→	→	→ / ↑	→	→ / ↑
دويامين:							
الندواء	القلومسية القلبية	سرعة القلب	الضغط الدموي	ويراع الجنب	الصبيب الدموي العشوي	SVR	PVR
الجدول 12: التاتيرات الدورانية لتسريب الأدوية دات التاتير الوعائي والمستخدمة بشكل شائع	التسريب الادوية ذات	التاثير الوعاني والمس	شخدمة بشكل شائع				-



مبادئ العنابة المشددة

المريض عن المنفسة ونزع التنبيب. IV. الوقاية وتدبير بعض المشاكل الهضمية: A. قصور الأعضاء الهضمية الناجم عن قصور الأعضاء التعدد:

> حماية الطريق الهوائي. سحب المفرزات.

لجدول 13: استطبابات التنبيب الرغامي والتهوية الألية

تشمل تظاهرات قصور الأعضاء المتعدد في الجهاز الهضمي كل من التهاب المعدة السحجي وقرحة الشدة

والنزف والإقفار و التهاب البنكرياس والتهاب المرارة اللاحصوي وإن البدء الباكر بالتغذية المعوية هو أفضل طريقة لحماية المخاطية المعوية ويمكن استخدام الرانيتدين والسوكرالفيت لتقليل خطر النزف الهضمى رغم أن الرانيتدين

كثر فعالية وكلا العاملين يترافقان مع زيادة في خطورة حدوث ذات الرثة المكتسبة في المشفى.

 نقص أوكسجين الدم (Pa0 > 8 كيلو باسكال. SpO: > SpO: مع CPAP مع O.6 < FiO. فرط كربون الدم إذا ضعف مستوى الوعى أو كان هناك خطر من الضغط المرتقع داخل القحف.

انخفاض السعة الحيوية vital capacity تحت 1.2 ليتر عند مرضى لديهم مرض عصبى عضلى.

154

·

التخلص من الجهد التنفسي عند المرضى المنهكين.

الجدول 14: العوامل التي تقرر فطام المريض عن المنفسة ونزع التنبيب.

 هل زال استطباب النهوية الألية؟ • هل التنفس كلية مع أدنى دعم ضغطى (سرعة التنفس < 30/د و V_T 5 مل/كغ)؟

هل التبادل الغازى مرضى (PO₂ > 8 كيلو باسكال على PCO₂ و 6 > PCO₂ كيلو باسكال)؟

 هل هناك ثبات في الدوران مع ضغط أذينة يسرى طبيعي أو منخفض بشكل معقول؟ هل المريض واعى وقادر على السعال وعلى حماية طريقه الهوائي.

 هل التسكين ملائم؟ هل تم ضبط الشاكل الاستقلابية؟

B. تم تمبيز متلازمتين كبديتين تحدثان في المرض الحرج وهما: أ. الصدمة الكبدية أو التهاب الكبد الإقفاري الناجم عن نقص أكسجة نسيج الكبد:

قم بتدبير الأذية الدماغية الحادة مع السيطرة على ارتفاع الضغط داخل القحف.

ارفع الرأس 30° وتجنب عطف الرأس أو الضغط حول العنق حتى لا نقلل العود الوريدي الدماغي.

قم بتأمين دعم تنفسي لتصحيح نقص أكسجة الدم وفرط كربون الدم.

الجدول 15: استراتيجيات السيطرة على الضغط داخل الفحف. التركين والتسكين وأحيانا الإرخاء لمنم السعال.

اضبط بشكل صارم سكر الدم (سكر دم بين 4-8 ميلى مول/ليتر).

حافظ على الصوديوم > 140 ميلي مول/ليتر باستخدام المحلول الملحى النظامي.

 أحدث فرط تهوية لتخفيض Pco2 إلى 4 - 4.5 كيلو باسكال وذلك في الـ 24 ساعة الأولى. ... انتهى ...

وهو يتطور تلو الرض أو الإنتان خصوصا إذا لم يكن هناك ضبط كلية للعملية الالتهابية وهنا بوجد ارتفاع في مستويات البيليروبين (خصوصا المقترن) ولكن فقط ارتفاع خفيف في مستويات ناقلات الأمين والفوسفتاز القلوية. وتنجم هذه الحالة عن قصور في نقل البيليروبين ضمن الكبد ونسيجيا نجد مظهر ركودة صفراوية داخل الكبد. ريجب استبعاد الركودة الصفراوية خارج الكبد بإجراء إيكو بطن، وتتضمن المعائجة إيقاف الأدوية السامة للكبد و البدء الباكر بالتفذية المعوية وتجنب العلاج الذي يمكن أن يسيء للجريان الدموي الحشوي وخصوصا الجرعات

لللائم و الناجح أن يعيد الوظيفة الكبدية إلى الطبيعي، 2. فرط بيليروبين الدم (يرقان العناية المشددة):

> العالية من المقبضات الوعاثية. الدعم العصبى للريض العناية الشددة:

> > قم بحماية الطريق الهوائي.

4. عالج المشاكل الدورانية. قم بتدبير الحالة الصرعية. ٧. السيطرة على الضغط داخل القحف:

انظر الجدول 15.

سيطر على الفعالية الصرعية.

اضبط حرارة الجسم بين 36 و 37م.

تجنب التجفاف أو فرط حمل السوائل.

ويتميز بنخر خلوي كبدي في مراكز الفصيصات وترتفع ناقلات الأمين بشدة > 1000 - 5000 وحدة/ليـتر

ريتلوها ارتفاع في بيليروبين الدم وغالبا ما يحدث نقص سكر الدم واعتلال خثاري وحماض لبني ويمكن بالتدبير

